

12 DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

22 Date de dépôt : 03.08.95.

30 Priorité :

43 Date de la mise à disposition du public de la
demande : 07.02.97 Bulletin 97/06.

56 Liste des documents cités dans le rapport de
recherche préliminaire : *Se reporter à la fin du
présent fascicule.*

60 Références à d'autres documents nationaux
apparentés :

71 Demandeur(s) : BIO MERIEUX SOCIETE ANONYME
— FR.

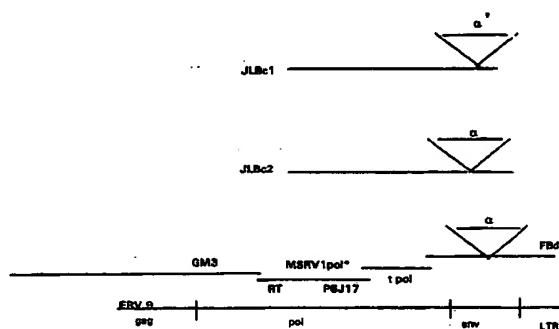
72 Inventeur(s) : PERRON HERVE, BESEME
FREDERIC, BEDIN FREDERIC, PARANHOS
BACCALA GLAUCIA, KOMURIAN PRADEL
FLORENCE, JOLIVET REYNAUD COLETTE et
MANDRAND BERNARD.

73 Titulaire(s) :

74 Mandataire : GERMAIN ET MAUREAU.

54 MATERIEL VIRAL ET FRAGMENTS NUCLEOTIDIQUES ASSOCIES A LA SCLEROSE EN PLAQUES, A DES
FINS DE DIAGNOSTIC, PROPHYLACTIQUES ET THERAPEUTIQUES.

57 Matériel viral, à l'état isolé ou purifié, dont le génome
comprend une séquence nucléotidique choisie dans le
groupe incluant les séquences SEQ ID NO 46, SEQ ID NO
51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ ID NO 56, leurs
séquences complémentaires, et leurs séquences équiva-
lentes, notamment les séquences nucléotidiques présen-
tant, pour toute suite de 100 monomères contigus, au
moins 50% et préférentiellement au moins 70% d'homolo-
gie avec respectivement lesdites séquences SEQ ID NO
46, SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ
ID NO 56, et leurs séquences complémentaires.



La Sclérose en Plaques (SEP) est une maladie démyélinisante du système nerveux central (SNC) dont la cause complète reste encore inconnue.

De nombreux travaux ont étayé l'hypothèse d'une
5 étiologie virale de la maladie, mais aucun des virus connus testés ne s'est avéré être l'agent causal recherché: une revue des virus recherchés depuis des années dans la SEP a été faite par E. Norrby (1) et R.T. Johnson (2).

10 Récemment, un rétrovirus, différent des rétrovirus humains connus a été isolé chez des patients atteints de SEP (3,4 et 5). Les auteurs ont aussi pu montrer que ce rétrovirus pouvait être transmis in vitro, que des patients atteints de SEP produisaient des
15 anticorps susceptibles de reconnaître des protéines associées à l'infection des cellules leptoméningées par ce rétrovirus, et que l'expression de ce dernier pouvait être fortement stimulée par les gènes immédiats-précoces de certains herpesvirus (6).

20 Tous ces résultats plaident en faveur du rôle dans la SEP d'au moins un rétrovirus inconnu ou d'un virus ayant une activité transcriptase inverse détectable selon la méthode publiée par H. Perron (3) et qualifiée d'activité "RT de type LM7". Le contenu de la publication
25 identifiée par (3) est incorporé à la présente description, par référence.

Récemment, les travaux de la Demanderesse ont permis d'obtenir deux lignées continues de cellules infectées par des isolats naturels provenant de deux
30 patients différents atteints de SEP, par un procédé de culture tel que décrit dans le document WO-A-9320188, dont le contenu est incorporé par référence à la présente description. Ces deux lignées dérivées de cellules de plexus-choroïdes humains, dénommées LM7PC et PLI-2 ont été
35 déposées à l'E.C.A.C.C. respectivement le 22 juillet 1992 et le 8 janvier 1993, sous les numéros 92 072201 et

93 010817, conformément aux dispositions du Traité de Budapest. Par ailleurs, les isolats viraux possédant une activité RT de type LM7 ont également été déposés à l'E.C.A.C.C. sous la dénomination globale de "souches". La
5 "souche" ou isolat hébergé par la lignée PLI-2, dénommée POL-2, a été déposée auprès de l'E.C.A.C.C. le 22 juillet 1992 sous le n° V92072202. La "souche" ou isolat hébergé par la lignée LM7PC, dénommée MS7PG, a été déposée auprès de l'E.C.A.C.C. le 8 janvier 1993 sous le
10 n° V93010816.

A partir des cultures et des isolats précités, caractérisés par des critères biologiques et morphologiques, on s'est ensuite attaché à caractériser le matériel nucléique associé aux particules virales
15 produites dans ces cultures.

La présente demande de brevet a pour objet différents résultats, supplémentaires par rapport à ceux déjà protégés par les demandes de brevet français :

- N° 92 04322 du 03.04.1992, publiée sous le N° 2 689 519;
- 20 -N° 92 13447 du 03.11.1992, publiée sous le N° 2 689 521;
- N° 92 13443 du 03.11.1992, publiée sous le N° 2 689 520;
- N° 94 01529 du 04.02.1994 ;
- N° 94 01531 du 04.02.1994 ;
- N° 94 01530 du 04.02.1994 ;
- 25 -N° 94 01532 du 04.02.1994 ;
- N° 94 14322 du 24.11.1994 ;
- et N° 94 15810 du 23.12.1994 ;

les six dernières demandes de brevet français n'étant pas encore publiées, à la date de dépôt de la présente demande
30 de brevet.

La présente invention concerne tout d'abord un matériel viral, à l'état isolé ou purifié, pouvant être appréhendé ou caractérisé de différentes manières :

- son génome comprend une séquence nucléotidique choisie
35 dans le groupe incluant les séquences SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et

- SEQ ID NO 56, leurs séquences complémentaires, et leurs séquences équivalentes, notamment les séquences nucléotidiques présentant, pour toute suite de 100 monomères contigus, au moins 50 % et
- 5 préférentiellement au moins 70 % d'homologie avec respectivement lesdites séquences SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ ID NO 56, et leurs séquences complémentaires ;
- la région de son génome comprenant les gènes env, pol et
- 10 une partie du gène gag, à l'exclusion de la sous-région ayant une séquence identique ou équivalente à SEQ ID NO 1, code pour tout polypeptide présentant, pour toute suite contigue d'au moins 30 acides aminés, au moins 50 %, et de préférence au moins 70 % d'homologie
- 15 avec une séquence peptidique codée par toute séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ ID NO 56, et leurs séquences complémentaires ;
- le gène pol comprend une séquence nucléotidique
- 20 identique ou équivalente, partiellement ou totalement, à SEQ ID NO 57, à l'exclusion de SEQ ID NO 1.

La présente invention concerne également différents fragments nucléotidiques, comprenant chacun une séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant :

- 25 (a) toutes les séquences génomiques, partielles et totale, du gène pol du virus MSRV-1, sauf la séquence totale du fragment nucléotidique défini par SEQ ID NO 1 ;
- (b) toutes les séquences génomiques, partielles et totales, du gène env de MSRV-1 ;
- 30 (c) toutes les séquences génomiques chevauchant le gène pol et le gène env du virus MSRV-1, et chevauchant le gène pol et le gène gag ;
- (d) toutes les séquences, partielles et totale, d'un clone choisi dans le groupe incluant les clones FBd3
- 35 (SEQ ID NO 46), t pol (SEQ ID NO 51), JLBC1 (SEQ ID NO 52), JLBC2 (SEQ ID NO 53),

GM3 (SEQ ID NO 56), à l'exclusion de toute séquence nucléotidique identique à ou comprise dans la séquence définie par SEQ ID NO 1 ;

- 5 (e) les séquences complémentaires auxdites séquences génomiques ;
- (f) les séquences équivalentes auxdites séquences (a) à (e), notamment les séquences nucléotidiques présentant, pour toute suite de 100 monomères contigus, au moins 50 % et de préférence au moins 70 %
- 10 d'homologie avec lesdites séquences (a) à (d).

Préférentiellement, un tel fragment comprend :

- ou une séquence nucléotidique identique à une séquence génomique partielle ou totale du gène pol du virus MSRV-1, sauf à la séquence totale du fragment
- 15 nucléotidique défini par SEQ ID NO 1, ou identique à toute séquence équivalente à ladite séquence génomique partielle ou totale, notamment homologue à cette dernière ;
- ou une séquence nucléotidique identique à une séquence
- 20 génomique partielle ou totale du gène env du virus MSRV-1, ou identique à toute séquence complémentaire de ladite séquence nucléotidique, ou identique à toute séquence équivalente à ladite séquence nucléotidique, notamment homologue à cette dernière.

25 De manière particulière, l'invention concerne un fragment nucléotidique comprenant une séquence nucléotidique codante, partiellement ou totalement identique à une séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant :

- 30 -la séquence nucléotidique définie par SEQ ID NO 40 ;
- les séquences complémentaires à SEQ ID NO 40 ;
 - les séquences équivalentes et notamment homologues à SEQ ID NO 40 ;
 - les séquences codant pour tout ou partie de la séquence
 - 35 peptidique définie par SEQ ID NO 39 ;

-les séquences codant pour tout ou partie d'une séquence peptidique équivalente, notamment homologue à SEQ ID NO 39, susceptible d'être reconnue par des sera de patients infectés par le virus MSRV-1, ou chez lesquels
5 le virus MSRV-1 a été réactivé.

L'invention concerne aussi toute sonde nucléique de détection d'un agent pathogène et/ou infectant associé à la sclérose en plaques, susceptible de s'hybrider spécifiquement sur tout fragment tel que précédemment
10 défini, appartenant ou compris dans le génome dudit agent pathogène.

L'invention concerne aussi une amorce pour l'amplification par polymérisation d'un ARN ou d'un ADN d'un matériel viral, comprenant une séquence nucléotidique
15 identique ou équivalente à au moins une partie de la séquence nucléotidique de tout fragment tel que défini précédemment, notamment une séquence nucléotidique présentant pour toute suite de 10 monomères contigus, au moins 70 % d'homologie avec au moins ladite partie dudit
20 fragment. Préférentiellement, la séquence nucléotidique d'une telle amorce est identique à l'une quelconque des séquences choisies dans le groupe incluant SEQ ID NO 47 à SEQ ID NO 50, et SEQ ID NO 55.

De manière générale, l'invention embrasse
25 également tout ARN ou ADN, et notamment vecteur de réplication, comprenant un fragment génomique du matériel viral tel que précédemment défini, ou un fragment nucléotidique tel que précédemment défini.

L'invention s'intéresse également aux différents
30 peptides codés par tout cadre de lecture ouvert appartenant à un fragment nucléotidique tel que précédemment défini, notamment tout polypeptide, par exemple tout oligopeptide formant ou comprenant un déterminant antigénique reconnu par des sera de patients
35 infectés par le virus MSRV-1, et/ou chez lesquels le virus MSRV-1 a été réactivé. Préférentiellement, ce polypeptide

est antigénique, et est codé par le cadre de lecture ouvert commençant dans le sens 5'-3', au nucléotide 181, et finissant au nucléotide 330 de SEQ ID NO 1.

A titre particulier, l'invention concerne un
5 polypeptide antigénique, reconnu par les sera de patients infectés par le virus MSRV-1, et/ou chez lesquels le virus MSRV-1 a été réactivé, dont la séquence peptidique est identique, partiellement ou totalement, ou équivalente à la séquence définie par SEQ ID NO 39 ; une telle séquence
10 est identique par exemple à toute séquence choisie dans le groupe incluant les séquences SEQ ID NO 41 à SEQ ID NO 44.

La présente invention propose également des anticorps mono- ou polyclonaux, dirigés contre le virus MSRV-1, obtenus par réaction immunologique d'un
15 organisme humain ou animal, à un agent immunogène constitué par un polypeptide antigénique tel que défini précédemment.

L'invention s'intéresse ensuite :

- aux réactifs de détection du virus MSRV-1, ou d'une
20 exposition à ce dernier, comprenant à titre de substance réactive, un peptide, notamment antigénique, tel que précédemment défini, ou un anti-ligand, notamment anticorps dudit peptide ;
- à toutes compositions diagnostiques, prophylactiques, ou
25 thérapeutiques, comprenant un ou plusieurs peptides, notamment antigéniques, tels que précédemment définis, ou un ou plusieurs anti-ligands, notamment anticorps des peptides, considérés précédemment ; une telle composition est préférentiellement, et à titre
30 d'exemple, une composition vaccinale.

L'invention s'intéresse également à toute composition diagnostique, prophylactique, ou thérapeutique, notamment pour inhiber l'expression d'au moins un agent pathogène et/ou infectant associé à la
35 sclérose en plaques, comprenant un fragment nucléotidique tel que précédemment défini, ou un polynucléotide,

notamment oligonucléotide, dont la séquence est partiellement identique à celle dudit fragment, sauf à celle du fragment ayant la séquence nucléotidique SEQ ID NO 1.

5 Selon l'invention, ces mêmes fragments, ou polynucléotides, notamment oligonucléotides, peuvent entrer dans toutes compositions appropriées, pour détecter, selon tout procédé ou méthode convenable, un agent pathologique, et/ou infectant, associé à la sclérose
10 en plaques, dans un échantillon biologique. Dans un tel procédé, on met en contact un ARN et/ou un ADN présumé appartenir ou provenant dudit agent pathologique et/ou infectant, et/ou leur ARN et/ou ADN complémentaire, avec une telle composition.

15 La présente invention concerne également tout procédé pour détecter la présence ou l'exposition à un tel agent pathologique et/ou infectant, dans un échantillon biologique, en mettant en contact cet échantillon avec un peptide, notamment antigénique, tel que précédemment
20 défini, ou un anti-ligand, notamment anticorps de ce peptide, tel que précédemment défini.

En pratique, et par exemple, un dispositif de détection du virus MSRV-1 comprend un réactif tel que précédemment défini, supporté par un support solide,
25 immunologiquement compatible avec le réactif, et un moyen de mise en contact de l'échantillon biologique, par exemple un échantillon de sang ou de liquide céphalo-rachidien, susceptible de contenir des anticorps anti-MSRV-1, avec ce réactif, dans des conditions
30 permettant une éventuelle réaction immunologique, tout ceci avec des moyens de détection du complexe immunitaire formé avec ce réactif.

Pour terminer, l'invention concerne également la détection d'anticorps anti-MSRV-1, dans un échantillon
35 biologique, par exemple un échantillon de sang ou de liquide céphalo-rachidien, selon lequel on met en contact

cet échantillon avec un réactif tel que précédemment défini, consistant en un anticorps, dans des conditions permettant leur éventuelle réaction immunologique, et on détecte ensuite la présence du complexe immunitaire ainsi formé
5 avec le réactif.

Avant de détailler l'invention, différents termes utilisés dans la description et les revendications sont à présent définis :

- par souche ou isolat, on entend toute fraction
10 biologique infectante et/ou pathogène, contenant par exemple des virus et/ou des bactéries et/ou des parasites, générant un pouvoir pathogène et/ou antigénique, hébergée par une culture ou un hôte vivant ; à titre d'exemple, une souche virale selon la définition précédente peut contenir
15 un agent co-infectant, par exemple un protiste pathogène,

- le terme "MSRV" utilisé dans la présente description désigne tout agent pathogène et/ou infectant, associé à la sclérose en plaques, notamment une espèce virale, les souches atténuées de ladite espèce virale, ou
20 les particules défectives interférentes dérivées de cette espèce. Il est connu que les virus et particulièrement les virus contenant de l'ARN ont une variabilité, consécutive notamment à des taux relativement élevés de mutation spontanée (7), dont il sera tenu compte ci-après pour
25 définir la notion d'équivalence,

- par virus humain, on entend un virus susceptible d'infecter l'être humain,

- compte tenu de toutes les variations naturelles ou induites, pouvant être rencontrées dans la pratique de
30 la présente invention, les objets de cette dernière, définis ci-dessus et dans les revendications, ont été exprimés en comprenant les équivalents ou dérivés des différents matériels biologiques définis ci-après, notamment des séquences homologues nucléotidiques ou
35 peptidiques,

- le variant d'un virus ou d'un agent pathogène et/ou infectant selon l'invention, comprend au moins un antigène reconnu par au moins un anticorps dirigé contre au moins un antigène correspondant dudit virus et/ou dudit agent pathogène et/ou infectant, et/ou un génome dont toute partie est détectée par au moins une sonde d'hybridation, et/ou au moins une amorce d'amplification nucléotidique spécifique dudit virus et/ou agent pathogène et/ou infectant, comme par exemple pour le virus dit MSRV-1, celles ayant une séquence nucléotidique choisie parmi SEQ ID N° 20 à SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 16 à SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 31 à SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49, SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 45 et leurs séquences complémentaires, dans des conditions d'hybridation déterminées bien connues de l'homme de l'art,

- selon l'invention, un fragment nucléotidique ou un oligonucléotide ou un polynucléotide est un enchaînement de monomères, ou un biopolymère, caractérisé par la séquence informationnelle des acides nucléiques naturels, susceptible de s'hybrider à tout autre fragment nucléotidique dans des conditions prédéterminées, l'enchaînement pouvant contenir des monomères de structures chimiques différentes et être obtenu à partir d'une molécule d'acide nucléique naturelle et/ou par recombinaison génétique et/ou par synthèse chimique ; un fragment nucléotidique peut être identique à un fragment génomique du virus MSRV-1 considéré par la présente invention, notamment un gène de ce dernier, par exemple pol ou env dans le cas dudit virus ;

- ainsi un monomère peut être un nucléotide naturel d'acide nucléique, dont les éléments constitutifs sont un sucre, un groupement phosphate et une base azotée; dans l'ARN le sucre est le ribose, dans l'ADN le sucre est le désoxy-2-ribose; selon qu'il s'agit de l'ADN ou l'ARN, la base azotée est choisie parmi l'adénine, la guanine,

l'uracile, la cytosine, la thymine; ou le nucléotide peut être modifié dans l'un au moins des trois éléments constitutifs ; à titre d'exemple, la modification peut intervenir au niveau des bases, générant des bases
5 modifiées telles que l'inosine, la méthyl-5-désoxycytidine, la désoxyuridine, la diméthylamino-5-désoxyuridine, la diamino-2,6-purine, la bromo-5-désoxyuridine et toute autre base modifiée favorisant l'hybridation; au niveau du sucre, la
10 modification peut consister dans le remplacement d'au moins un désoxyribose par un polyamide (8), et au niveau du groupement phosphate, la modification peut consister dans son remplacement par des esters, notamment choisis parmi les esters de diphosphate, d'alkyl et
15 arylphosphonate et de phosphorothioate,

- par "séquence informationnelle", on entend toute suite ordonnée de monomères, dont la nature chimique et l'ordre dans un sens de référence, constituent ou non une information fonctionnelle de même qualité que celle
20 des acides nucléiques naturels,

- par hybridation, on entend le processus au cours duquel, dans des conditions opératoires appropriées, deux fragments nucléotidiques, ayant des séquences suffisamment complémentaires, s'apparient pour former une
25 structure complexe, notamment double ou triple, de préférence sous forme d'hélice,

- une sonde comprend un fragment nucléotidique synthétisé par voie chimique ou obtenu par digestion ou coupure enzymatique d'un fragment nucléotidique plus long,
30 comprenant au moins six monomères, avantageusement de 10 à 100 monomères, de préférence 10 à 30 monomères, et possédant une spécificité d'hybridation dans des conditions déterminées ; de préférence, une sonde possédant moins de 10 monomères n'est pas utilisée seule,
35 mais l'est en présence d'autres sondes de taille aussi courte ou non ; dans certaines conditions particulières,

il peut être utile d'utiliser des sondes de taille supérieure à 100 monomères ; une sonde peut notamment être utilisée à des fins de diagnostic et il s'agira par exemple de sondes de capture et/ou de détection,

5 - la sonde de capture peut être immobilisée sur un support solide par tout moyen approprié, c'est-à-dire directement ou indirectement, par exemple par covalence ou adsorption passive,

10 - la sonde de détection peut être marquée au moyen d'un marqueur choisi notamment parmi les isotopes radioactifs, des enzymes notamment choisis parmi la peroxydase et la phosphatase alcaline et ceux susceptibles d'hydrolyser un substrat chromogène, fluorigène ou luminescent, des composés chimiques chromophores, des
15 composés chromogènes, fluorigènes ou luminescents, des analogues de bases nucléotidiques, et la biotine,

 - les sondes utilisées à des fins de diagnostic de l'invention peuvent être mises en oeuvre dans toutes les techniques d'hybridation connues, et notamment les
20 techniques dites "DOT-BLOT" (9), "SOUTHERN BLOT" (10), "NORTHERN BLOT" qui est une technique identique à la technique "SOUTHERN BLOT" mais qui utilise de l'ARN comme cible, la technique SANDWICH (11) ; avantageusement, on utilise la technique SANDWICH dans la présente invention,
25 comprenant une sonde de capture spécifique et/ou une sonde de détection spécifique, étant entendu que la sonde de capture et la sonde de détection doivent présenter une séquence nucléotidique au moins partiellement différente,

 - toute sonde selon la présente invention peut
30 s'hybrider in vivo ou in vitro sur l'ARN et/ou sur l'ADN, pour bloquer les phénomènes de réplication, notamment traduction et/ou transcription, et/ou pour dégrader ledit ADN et/ou ARN,

 - une amorce est une sonde comprenant au moins
35 six monomères, et avantageusement de 10 à 30 monomères, possédant une spécificité d'hybridation dans des

conditions déterminées, pour l'initiation d'une polymérisation enzymatique, par exemple dans une technique d'amplification telle que la PCR (Polymerase Chain Reaction), dans un procédé d'élongation, tel que le
5 séquençage, dans une méthode de transcription inverse ou analogue,

- deux séquences nucléotidiques ou peptidiques sont dites équivalentes ou dérivées l'une par rapport à l'autre, ou par rapport à une séquence de référence, si
10 fonctionnellement les biopolymères correspondants peuvent jouer sensiblement le même rôle, sans être identiques, vis-à-vis de l'application ou utilisation considérée, ou dans la technique dans laquelle elles interviennent ; sont notamment équivalentes deux séquences obtenues du fait de
15 la variabilité naturelle, notamment mutation spontanée de l'espèce à partir de laquelle elles ont été identifiées, ou induite, ainsi que deux séquences homologues, l'homologie étant définie ci-après,

- par "variabilité", on entend toute
20 modification, spontanée ou induite d'une séquence, notamment par substitution, et/ou insertion, et/ou délétion de nucléotides et/ou de fragments nucléotidiques, et/ou extension et/ou raccourcissement de la séquence à l'une au moins des extrémités ; une variabilité non
25 naturelle peut résulter des techniques de génie génétique utilisées, par exemple du choix des amorces de synthèse dégénérées ou non, retenues pour amplifier un acide nucléique; cette variabilité peut se traduire par des modifications de toute séquence de départ, considérée
30 comme référence, et pouvant être exprimées par un degré d'homologie par rapport à ladite séquence de référence,

- l'homologie caractérise le degré d'identité de deux fragments nucléotidiques ou peptidiques comparés ; elle se mesure par le pourcentage d'identité qui est
35 notamment déterminé par comparaison directe de séquences

nucléoditiques ou peptidiques, par rapport à des séquences nucléotidiques ou peptidiques de référence,

- ce pourcentage d'identité a été spécifiquement déterminé pour les fragments nucléotidiques notamment clones relevant de la présente invention, homologues aux fragments identifiés pour le virus MSRV-1 par SEQ ID N° 1 à N° 9, SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51 à SEQ ID NO 53, SEQ ID NO 40, SEQ ID NO 56 et SEQ ID NO 57, ainsi que pour les sondes et amorces homologues aux sondes et amorces identifiées par SEQ ID NO 20 à SEQ ID NO 24, SEQ ID NO 26, SEQ ID NO 16 à SEQ ID NO 19, SEQ ID NO 31 à SEQ ID NO 33, SEQ ID NO 45, SEQ ID NO 47, SEQ ID NO 48, SEQ ID NO 49, SEQ ID NO 50, SEQ ID NO 55, SEQ ID NO 40, SEQ ID NO 56 et SEQ ID NO 57 ; à titre d'exemple, le plus faible pourcentage d'identité observé entre les différents consensus généraux en acides nucléiques obtenus à partir de fragments d'ARN viral de MSRV-1, issu des lignées LM7PC et PLI-2 selon un protocole détaillé plus loin, est de 67% dans la région décrite à la figure 1,

- tout fragment nucléotidique est dit équivalent ou dérivé d'un fragment de référence, s'il présente une séquence nucléotidique équivalente à la séquence du fragment de référence ; selon la définition précédente, sont notamment équivalents à un fragment nucléotidique de référence :

(a) tout fragment susceptible de s'hybrider au moins partiellement avec le complément du fragment de référence,

(b) tout fragment dont l'alignement avec le fragment de référence conduit à mettre en évidence des bases contigues identiques, en nombre plus important qu'avec tout autre fragment provenant d'un autre groupe taxonomique,

(c) tout fragment résultant ou pouvant résulter de la variabilité naturelle de l'espèce, à partir de laquelle il est obtenu,

(d) tout fragment pouvant résulter des techniques de génie génétique appliquées au fragment de référence,

(e) tout fragment, comportant au moins huit nucléotides contigus, codant un peptide homologue ou
5 identique au peptide codé par le fragment de référence,

(f) tout fragment différent du fragment de référence, par insertion, délétion, substitution d'au moins un monomère, extension, ou raccourcissement à l'une au moins de ses extrémités ; par exemple, tout fragment
10 correspondant au fragment de référence, flanqué à l'une au moins de ses extrémités par une séquence nucléotidique ne codant pas pour un polypeptide,

- par polypeptide, on entend notamment tout peptide d'au moins deux acides aminés, notamment
15 oligopeptide, protéine, extrait, séparé, ou substantiellement isolé ou synthétisé, par l'intervention de la main de l'homme, notamment ceux obtenus par synthèse chimique, ou par expression dans un organisme recombinant,

- par polypeptide codé de manière partielle par
20 un fragment nucléotidique, on entend un polypeptide présentant au moins trois acides aminés codés par au moins neuf monomères contigus compris dans ledit fragment nucléotidique,

- un acide aminé est dit analogue à un autre
25 acide aminé, lorsque leur caractéristiques physico-chimiques respectives, telles que polarité, hydrophobicité, et/ou basicité, et/ou acidité, et/ou neutralité, sont sensiblement les mêmes ; ainsi, une leucine est analogue à une isoleucine.

30 - tout polypeptide est dit équivalent ou dérivé d'un polypeptide de référence, si les polypeptides comparés ont sensiblement les mêmes propriétés, et notamment les mêmes propriétés antigéniques, immunologiques, enzymologiques et/ou de reconnaissance
35 moléculaire ; est notamment équivalent à un polypeptide de référence :

(a) tout polypeptide possédant une séquence dont au moins un acide aminé a été substitué par un acide aminé analogue,

5 (b) tout polypeptide ayant une séquence peptidique équivalente, obtenue par variation naturelle ou induite dudit polypeptide de référence, et/ou du fragment nucléotidique codant pour ledit polypeptide,

(c) un mimotope dudit polypeptide de référence,

10 (d) tout polypeptide dans la séquence duquel un ou plusieurs acides aminés de la série L sont remplacés par un acide aminé de la série D, et vice versa,

(e) tout polypeptide dans la séquence duquel on a introduit une modification des chaînes latérales des acides aminés, telle que par exemple une acétylation des
15 fonctions amines, une carboxylation des fonctions thiol, une estérification des fonctions carboxyliques,

(f) tout polypeptide dans la séquence duquel une ou des liaisons peptidiques ont été modifiées, comme par exemple les liaisons carba, rétro, inverso, rétro-inverso,
20 réduites, et méthylène-oxy,

(g) tout polypeptide dont au moins un antigène est reconnu par anticorps dirigé contre un polypeptide de référence,

- le pourcentage d'identité caractérisant
25 l'homologie de deux fragments peptidiques comparés est selon la présente invention d'au moins 50% et de préférence au moins 70 %.

Etant donné qu'un virus possédant une activité enzymatique transcriptase inverse peut être génétiquement
30 caractérisé aussi bien sous forme d'ARN que d'ADN, il sera fait mention aussi bien de l'ADN que de l'ARN viral pour caractériser les séquences relatives à un virus possédant une telle activité transcriptase inverse, dit MSRV-1 selon la présente description.

35 Les expressions d'ordre utilisées dans la présente description et les revendications, telles que

"première séquence nucléotidique" ne sont pas retenues pour exprimer un ordre particulier, mais pour définir plus clairement l'invention.

Par détection d'une substance ou agent, on entend
5 ci-après aussi bien une identification, qu'une quantification, ou une séparation ou isolement de ladite substance ou dudit agent.

L'invention sera mieux comprise à la lecture de la description détaillée qui va suivre faite en référence
10 aux figures annexées dans lesquelles :

- la figure 1 représente des consensus généraux en acides nucléiques des clones MSRV-1B amplifiés par la technique PCR dans la région "pol" définie par Shih (12), à partir d'ADN viral issu des lignées LM7PC et PLI-2, et
15 identifiés sous les références SEQ ID NO 3, SEQ ID NO 4, SEQ ID NO 5, et SEQ ID NO 6, et le consensus commun avec amorces d'amplification portant la référence SEQ ID NO 7,

- la figure 2 donne la définition d'une trame de lecture fonctionnelle pour chaque famille de type
20 MSRV-1B/"PCR pol", lesdites familles A à D étant définies respectivement par les sequences nucléotidiques SEQ ID NO 3, SEQ ID NO 4, SEQ ID NO 5, et SEQ ID NO 6, décrites à la figure 1,

- la figure 3 donne un exemple de consensus des
25 séquences de MSRV-2B, identifié par SEQ ID NO 11,

- la figure 4 est une représentation de l'activité transcriptase inverse (RT) en dpm (désintégration par minute), dans les fractions de saccharose prélevées sur un gradient de purification des
30 virions produits par les lymphocytes B en culture d'un patient atteint de SEP,

- la figure 5 donne, dans les mêmes conditions expérimentales qu'à la figure 4, le dosage de l'activité transcriptase inverse dans la culture d'une lignée de
35 lymphocytes B obtenue à partir d'un témoin exempt de sclérose en plaques,

- la figure 6 représente la séquence nucléotidique du clone PSJ17 (SEQ ID NO 9),
- la figure 7 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 8, du clone dénommé M003-P004,
- 5 - la figure 8 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 2 du clone F11-1 ; la partie repérée entre les deux flèches dans la région de l'amorce correspond à une variabilité imposée par le choix de l'amorce ayant servi au clonage de F11-1 ; sur cette même
- 10 figure, la traduction en acides aminés est représentée,
- la figure 9 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 1, et une trame fonctionnelle de lecture possible en acides aminés de SEQ ID NO 1 ; sur cette séquence, les séquences consensus du gène pol sont
- 15 soulignées,
- les figures 10 et 11 donnent les résultats d'une PCR, sous forme de photographie sous lumière ultra-violette d'un gel d'agarose imprégné de bromure d'éthidium, des produits d'amplification obtenus à partir
- 20 des amorces identifiées par SEQ ID NO 16, SEQ ID NO 17, SEQ ID NO 18, et SEQ ID NO 19.
- la figure 12 donne une représentation matricielle de l'homologie entre SEQ ID NO 1 de MSRV-1 et celle d'un rétrovirus endogène dénommé HSERV9 ; cette
- 25 homologie d'au moins 65 % est mise en évidence par un trait plein, l'absence de trait signifiant une homologie inférieure à 65 % ;
- la figure 13 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 46 du clone FBd3,
- 30 - la figure 14 représente l'homologie de séquence entre le clone FBd3 et le rétrovirus HSERV-9 ;
- la figure 15 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 51 du clone t pol ;
- les figures 16 et 17 représentent
- 35 respectivement les séquences nucléotidiques SEQ ID NO 52

et SEQ ID NO 53, des clones JLBc1 et JLBc2 respectivement ;

- la figure 18 représente l'homologie de séquence entre le clone JLBc1 et le clone FBd3,

5 - et la figure 19 l'homologie de séquence entre le clone JLBc2 et le clone FBd3 ;

- la figure 20 représente l'homologie de séquence entre les clones JLBc1 et JLBc2 ;

10 - les figures 21 et 22 représentent l'homologie de séquence entre le rétrovirus HSERV-9, et respectivement les clones JLBc1 et JLBc2 ;

- la figure 23 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 56 du clone GM3 ;

15 - la figure 24 représente l'homologie de séquence entre le rétrovirus HSERV-9 et le clone GM3 ;

- la figure 25 représente la localisation des différents clones étudiés, par rapport au génome du rétrovirus connu ERV9 ;

20 - la figure 26 représente la position des clones F11-1, M003-P004, MSRV-1B et PSJ17 dans la région dénommée ci-après MSRV-1 pol * ;

- la figure 27, éclatée en trois figures successives 27a, 27b, 27c représente un cadre de lecture possible, couvrant l'ensemble du gène pol ;

25 - la figure 28 représente selon SEQ ID NO 40, la séquence nucléotidique codant pour le fragment peptidique POL2B, ayant la séquence en acides aminés identifiée par SEQ ID NO 39 ;

30 - la figure 29 représente les valeurs de DO (tests ELISA) à 492 nm obtenues pour 29 sérums de patients SEP et 32 sérums de témoins sains testés avec un anticorps anti-IgG ;

35 - la figure 30 représente les valeurs de DO (tests ELISA) à 492 nm obtenues pour 36 sérums de patients SEP et 42 sérums de témoins sains testés avec un anticorps anti-IgM ;

- les figures 31 à 33 représentent les résultats obtenus (intensité relative des spots) pour 43 octapeptides chevauchants couvrant la séquence en acides aminés 61-110, selon la technique SpotsScan, respectivement avec un pool de sérums de SEP, avec un pool de sérums témoins et avec le pool de sérums SEP après déduction d'un bruit de fond correspondant au signal maximum détecté sur au moins un octapeptide avec le sérum témoin (intensité = 1), étant entendu que ces sérums ont été dilués au 1/50ème. La barre à l'extrême droite représente un standard d'échelle graphique sans rapport avec le test sérologique ;

- la figure 34 représente les SEQ ID NO 41 et SEQ ID NO 42 de deux polypeptides comprenant immuno-dominantes, tandis que SEQ ID NO 43 et 44 représentent des polypeptides immuno-réactifs et spécifiques à la SEP.

EXEMPLE 1 : OBTENTION DE CLONES DENOMMES MSRV-1B ET MSRV-2B, DEFINISSANT RESPECTIVEMENT UN RETROVIRUS MSRV-1 ET UN AGENT CO-INFECTANT MSRV2, PAR AMPLIFICATION PCR "NICHEE" DES REGIONS POL CONSERVEES DES RETROVIRUS, SUR DES PREPARATIONS DE VIRIONS ISSUES DES LIGNEES LM7PC ET PLI-2

Une technique PCR dérivée de la technique publiée par Shih (12) a été utilisée. Cette technique permet, par traitement de tous les composants du milieu réactionnel par la DNase, d'éliminer toute trace d'ADN contaminant. Elle permet parallèlement, par l'utilisation d'amorces différentes mais chevauchantes dans deux séries successives de cycles d'amplifications PCR, d'augmenter les chances d'amplifier un ADNc synthétisé à partir d'une quantité d'ARN faible au départ et encore réduite dans l'échantillon par l'action parasite de la DNase sur l'ARN.

En effet, la DNase est utilisée dans des conditions d'activité en excès qui permettent d'éliminer toute trace d'ADN contaminant, avant inactivation de cette enzyme restant dans l'échantillon par chauffage à 85°C pendant 10 minutes. Cette variante de la technique PCR décrite par Shih (12), a été utilisée sur un ADNc synthétisé à partir des acides nucléiques de fractions de particules infectantes purifiées sur gradient de saccharose, selon la technique décrite par H. Perron (13), à partir de l'isolat "POL-2" (ECACC n°V92072202) produit par la lignée PLI-2 (ECACC n°92072201) d'une part, et à partir de l'isolat MS7PG (ECACC n°V93010816) produit par la lignée LM7PC (ECACC n°93010817) d'autre part. Ces cultures ont été obtenues selon les méthodes ayant fait l'objet des demandes de brevet publiées sous les n° WO 93/20188 et WO 93/20189.

Après clonage avec le TA Cloning Kit® des produits amplifiés par cette technique et analyse de la séquence à l'aide d'un séquenceur automatique "Automatic Sequencer, modèle 373A" d'Applied Biosystems, les séquences ont été analysées à l'aide du logiciel Geneworks®, sur la dernière version disponible de la banque de données Genbank®.

Les séquences clonées et séquencées à partir de ces échantillons correspondent notamment à deux types de séquences: un premier type de séquence, retrouvé dans la majorité des clones (55 % des clones issus des isolats POL-2 des culture PLI-2, et, 67 % des clones issus des isolats MS7PG des cultures LM7PC), qui correspond à une famille de séquences "pol" proches mais différentes du rétrovirus endogène humain dénommé ERV-9 ou HSERV-9, et un second type de séquence qui correspond à des séquences très fortement homologues à une séquence attribuée à un autre agent infectant et/ou pathogène dénommé MSRV-2.

Le premier type de séquences représentant la majorité des clones est constituée de séquences dont la

variabilité permet de définir quatre sous-familles de séquences. Ces sous-familles sont suffisamment proches entre elles pour qu'on puisse les considérer comme des quasi-espèces provenant d'un même rétrovirus, tel que cela
5 est bien connu pour le rétrovirus HIV-1 (14), ou comme le résultat de l'interférence avec plusieurs provirus endogènes co-régulés dans les cellules productrices. Ces éléments endogènes plus ou moins défectifs sont sensibles aux mêmes signaux de régulation générés éventuellement par
10 un provirus répliatif, puisqu'ils appartiennent à la même famille de rétrovirus endogènes (15). Cette nouvelle famille de rétrovirus endogènes ou, alternativement, cette nouvelle espèce rétrovirale dont on a obtenu en culture la génération de quasi-espèces, et qui contient un consensus
15 des séquences décrites ci-dessous est dénommée MSRV-1B.

Dans la figure 1 sont présentés les consensus généraux des séquences des différents clones MSRV-1B séquencés lors de cette expérience, ces séquences étant respectivement identifiées par SEQ ID NO 3, SEQ ID NO 4,
20 SEQ ID NO 5, et SEQ ID NO 6. Ces séquences présentent une homologie en acides nucléiques allant de 70 % à 88 % avec la séquence HSERV9 référencée X57147 et M37638 dans la base de données Genbank®. Quatre séquences nucléiques "consensus" représentatives de différentes quasi-espèces
25 d'un rétrovirus MSRV-1B éventuellement exogène, ou de différentes sous-familles d'un rétrovirus endogène MSRV-1B, ont été définies. Ces consensus représentatifs sont présentés dans la figure 2, avec la traduction en acides aminés. Une trame de lecture fonctionnelle existe
30 pour chaque sous-famille de ces séquences MSRV-1B, et l'on peut voir que la trame de lecture ouverte fonctionnelle correspond à chaque fois à la séquence en acides aminés venant en deuxième ligne sous la séquence en acide nucléiques. Le consensus général de la séquence MSRV-1B,
35 identifié par SEQ ID NO 7 et obtenu par cette technique PCR dans la région "pol" est présenté dans la figure 1.

Le deuxième type de séquence représentant la majorité des clones séquencés est représenté par la séquence MSRV-2B présentée dans la figure 3 et identifiée par SEQ ID NO 11. Les différences observées dans les séquences correspondant aux amorces PCR s'expliquent par l'utilisation d'amorces dégénérées en mélange utilisées dans des conditions techniques différentes.

La séquence MSRV-2B (SEQ ID NO 11) est suffisamment divergente des séquences rétrovirales déjà décrites dans les banques de données pour qu'on puisse avancer qu'il s'agit d'une région de séquence appartenant à un nouvel agent infectant, dénommé MSRV-2. Cet agent infectant s'apparenterait a priori, d'après l'analyse des premières séquences obtenues, à un rétrovirus, mais, étant donnée la technique utilisée pour obtenir cette séquence, il pourrait aussi s'agir d'un virus à ADN dont le génome code pour une enzyme qui possède accessoirement une activité transcriptase inverse comme c'est le cas, par exemple, pour le virus de l'hépatite B, HBV (12). De plus, le caractère aléatoire des amorces dégénérées utilisées pour cette technique d'amplification PCR peut très bien avoir permis, du fait d'homologies de séquences imprévues ou de sites conservés dans le gène d'une enzyme apparentée, l'amplification d'un acide nucléique provenant d'un agent pathogène et/ou co-infectant prokaryote ou eukaryote (protiste).

EXEMPLE 2 : OBTENTION DE CLONES DENOMMES MSRV-1B ET MSRV-2B, DEFINISSANT UNE FAMILLE MSRV-1 et MSRV2, PAR AMPLIFICATION PCR "NICHEE" DES REGIONS POL CONSERVEES DES RETROVIRUS, SUR DES PREPARATIONS DE LYMPHOCYTES B D'UN NOUVEAU CAS DE SEP

La même technique PCR modifiée d'après la technique de Shih (12) a été utilisée pour amplifier et

séquencer le matériel nucléique ARN présent dans une fraction de virions purifiée au pic d'activité transcriptase inverse "de type LM7", sur gradient de saccharose selon la technique décrite par H. Perron (13),
5 et selon les protocoles mentionnés dans l'exemple 1, à partir d'une lignée lymphoblastoïde spontanée, obtenue par auto-immortalisation en culture de lymphocytes B d'un patient SEP séropositif pour le virus d'Epstein-Barr (EBV), après mise en culture des cellules
10 lymphoïdes sanguines dans un milieu de culture approprié contenant une concentration appropriée de cyclosporine A. Une représentation de l'activité transcriptase inverse dans les fractions de saccharose prélevées sur un gradient de purification des virions produits par cette lignée est
15 présentée dans la figure 4. De même, les surnageants de culture d'une lignée B obtenue dans les mêmes conditions à partir d'un témoin exempt de sclérose en plaques ont été traités dans les mêmes conditions, et le dosage de l'activité transcriptase inverse dans les fractions du
20 gradient de saccharose s'est avéré négatif partout (bruit de fond) et est présenté dans la figure 5. La fraction 3 du gradient correspondant à la lignée B de SEP et la même fraction sans activité transcriptase inverse du gradient témoin non-SEP, ont été analysées par la même
25 technique RT-PCR que précédemment, dérivée de Shih (12), suivie des mêmes étapes de clonage et de séquençage tels que décrites dans l'exemple 1.

Il est tout à fait notable que les séquences de type MSRV-1 et MSRV-2 soient retrouvées dans le seul
30 matériel associé à un pic d'activité transcriptase inverse "de type LM7" provenant de la lignée lymphoblastoïde B de SEP. Ces séquences n'ont pas été retrouvées avec le matériel de la lignée lymphoblastoïde B témoin (non-SEP) dans 26 clones recombinants pris au hasard. Seules les
35 séquences contaminantes de type Mo-MuLV provenant de la transcriptase inverse commerciale utilisée pour l'étape de

synthèse de l'ADNc et des séquences sans analogie rétrovirale particulière ont été retrouvées chez ce témoin, du fait de l'amplification "consensus" des séquences de polymérases homologues que réalise cette technique PCR. De plus, l'absence de cible concentrée qui fait compétition pour la réaction d'amplification dans l'échantillon témoin permet l'amplification de contaminants dilués. La différence de résultats est à l'évidence hautement significative (χ^2 , $p < 0,001$).

10

EXEMPLE 3 : OBTENTION D'UN CLONE PSJ17, DEFINISSANT UN RETROVIRUS MSRV-1, PAR REACTION DE TRANSCRIPTASE INVERSE ENDOGENE SUR UNE PREPARATION DE VIRION ISSUE DE LA LIGNEE PLI-2.

Cette approche vise à obtenir des séquences d'ADN rétrotranscrites à partir de l'ARN supposé rétroviral dans l'isolat, en utilisant l'activité transcriptase inverse présente dans ce même isolat. Cette activité transcriptase inverse ne peut théoriquement fonctionner qu'en présence d'un ARN rétroviral, lié à un ARNt amorce ou hybridé à des brins courts d'ADN déjà rétro-transcrits dans les particules rétrovirales (16). Ainsi l'obtention de séquences rétrovirales spécifiques dans un matériel contaminé par des acides nucléiques cellulaires, a été optimisée selon ces auteurs grâce à l'amplification enzymatique spécifique des portions d'ARN viraux par une activité transcriptase inverse virale. Les auteurs ont pour cela, déterminé les conditions physico-chimiques particulières dans lesquelles cette activité enzymatique de transcription inverse sur des ARN contenus dans des virions pouvait être effective in vitro. Ces conditions correspondent à la description technique des protocoles présentés ci-dessous (réaction de RT endogène, purification, clonage et séquençage).

35

L'approche moléculaire a consisté à utiliser une préparation de virion concentré, mais non purifié, obtenu à partir des surnageants de culture de la lignée PLI-2 préparés selon la méthode suivante : les surnageants de culture sont collectés deux fois par semaine, pré-centrifugés à 10 000 trs/min pendant 30 minutes pour éliminer les débris cellulaires, et ensuite, congelés à -80°C ou utilisés tels quels pour les étapes suivantes. Les surnageants frais ou décongelés sont centrifugés sur un coussin de PBS-glycérol 30% à 100 000g (ou 30 000 trs/min dans un rotor LKB-HITACHI de type 45 T) pendant 2h à 4°C. Après élimination du surnageant, le culot sédimenté est repris dans un petit volume de PBS et constitue la fraction de virion concentré, mais non purifié. Cet échantillon viral concentré mais non purifié a été utilisé pour effectuer une réaction dite de transcription inverse endogène, telle que décrite ci-après.

Un volume de 200 μ l de virion purifié selon le protocole décrit ci-dessus et contenant une activité transcriptase inverse d'environ 1-5 millions de dpm est décongelé à 37°C jusqu'à apparition d'une phase liquide, puis placé sur de la glace. Un tampon 5 fois concentré a été préparé avec les composants suivants: Tris-HCl pH 8,2, 500 mM; NaCl 75 mM; MgCl₂ 25 mM; DTT 75 mM et NP 40 0,10 % ; 100 μ l de tampon 5X + 25 μ l d'une solution de dATP 100mM + 25 μ l d'une solution de dTTP 100 mM + 25 μ l d'une solution de dGTP 100 mM + 25 μ l d'une solution de dCTP 100 mM + 100 μ l d'eau distillée stérile + 200 μ l de la suspension de virions (activité T.I. de 5 millions de DPM) dans le PBS ont été mélangés et incubés à 42°C pendant 3 heures. Après cette incubation le mélange réactionnel est directement ajouté à un mélange tamponné phénol/chloroforme/alcool isoamylique (Sigma ref. P 3803); la phase aqueuse est collectée et un volume d'eau distillée stérile est ajouté à la phase organique pour

ré-extraire le matériel nucléaire résiduel. Les phases aqueuses collectées sont regroupées et les acides nucléiques contenus sont précipités par addition d'acétate de sodium 3M, pH 5,2 au 1/10 de volume + 2 volumes d'éthanol + 1 μ l de glycogène (Boehringer-Mannheim ref. 901 393) et mise à -20°C de l'échantillon pendant 4h ou la nuit à +4°C. Le précipité obtenu après centrifugation est ensuite lavé avec de l'éthanol à 70% et resuspendu dans 60 ml d'eau distillée. Les produits de cette réaction ont ensuite été purifiés, clonés et séquencés selon le protocole décrit ci-après: des ADN bouts francs avec des adénines non-appariées aux extrémités ont été générés: une réaction de "remplissage" a d'abord été effectuée: 25 μ l de la solution d'ADN précédemment purifiée ont été mélangés avec 2 μ l d'une solution 2,5 mM contenant, en quantité équimolaire, dATP + dGTP + dTTP + dCTP / 1 μ l d'ADN polymérase T4 (Boehringer-Mannheim ref. 1004 786) / 5 μ l de 10X "incubation buffer for restriction enzyme" (Boehringer-Mannheim ref. 1417 975) / 1 μ l d'une solution à 1 % de sérum-albumine bovine / 16 μ l d'eau distillée stérile. Ce mélange a été incubé 20 minutes à 11°C. 50 μ l de tampon TE et 1 μ l de glycogène (Boehringer-Mannheim ref. 901 393) y ont été ajoutés avant extraction des acides nucléiques avec du phénol/chloroforme/alcool isoamylique (Sigma ref. P 3803), et précipitation à l'acétate de sodium comme décrit précédemment. L'ADN précipité après centrifugation est resuspendu dans 10 μ l de tampon 10 mM Tris pH 7,5. Puis, 5 μ l de cette suspension ont été mélangés avec 20 μ l de tampon Taq 5X, 20 μ l de 5mM dATP, 1 μ l (5U) de Taq ADN polymérase (AmplitaqTM) et 54 μ l d'eau distillée stérile. Ce mélange est incubé 2 h à 75°C avec un film d'huile à la surface de la solution. L'ADN en suspension dans la solution aqueuse prélevée en dessous du film d'huile après incubation est précipité comme décrit précédemment et resuspendu dans 2 μ l d'eau distillée

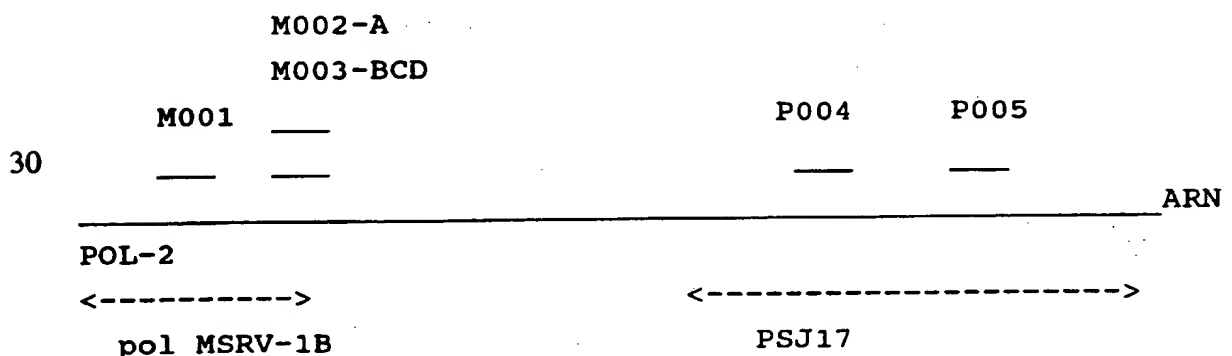
stérile. L'ADN obtenu a été inséré dans un plamide à l'aide du kit TA CloningTM. Les 2 μ l de solution d'ADN ont été mélangés avec 5 μ l d'eau distillée stérile, 1 μ l d'un tampon de ligation 10 fois concentré "10X LIGATION
5 BUFFER", 2 μ l de "pCRTM VECTOR" (25 ng/ml) et 1 μ l de "TA DNA LIGASE". Ce mélange a été incubé une nuit à 12°C. Les étapes suivantes ont été réalisées conformément aux instructions du kit TA Cloning® (British Biotechnology). A la fin de la procédure, les colonies blanches de bactéries
10 recombinantes (white) ont été repiquées pour être cultivées et permettre l'extraction des plasmides incorporés selon la procédure dite de "miniprep" (17). La préparation de plasmide de chaque colonie recombinante a été coupée par une enzyme de restriction appropriée et
15 analysée sur gel d'agarose. Les plasmides possédant un insert détecté sous lumière UV après marquage du gel au bromure d'éthidium, ont été sélectionnés pour le séquençage de l'insert, après hybridation avec une amorce complémentaire du promoteur Sp6 présent sur le plasmide de
20 clonage du TA cloning kit®. La réaction préalable au séquençage a ensuite été effectuée selon la méthode préconisée pour l'utilisation du kit de séquençage "Prism ready reaction kit dye deoxyterminator cycle sequencing kit" (Applied Biosystems, ref. 401384) et le séquençage
25 automatique a été réalisé avec l'appareil "Automatic Sequencer, modèle 373 A" Applied Biosystems, selon les instructions du fabricant.

L'analyse discriminante sur les banques de données informatiques des séquences clonées à partir des
30 fragments d'ADN présents dans le mélange réactionnel a permis de mettre en évidence une séquence de type rétroviral. Le clone correspondant PSJ17 a été entièrement séquencé et la séquence obtenue, présentée dans la figure 6 et identifiée apr SEQ ID N°9, a été analysée à
35 l'aide du logiciel "Geneworks®" sur les banques de données actualisées "Genebank®". L'analyse des banques de données

n'a pas permis de trouver de séquence identique déjà décrite. Seule une homologie partielle a pu être retrouvée avec certains éléments rétroviraux connus. L'homologie relative la plus intéressante concerne un rétrovirus endogène dénommé ERV-9, ou HSERV-9, selon les références (18).

EXEMPLE 4 : AMPLIFICATION PCR DE LA SEQUENCE
10 NUCLEIQUE CONTENUE ENTRE LA REGION 5' DEFINIE PAR LE CLONE
"POL MSRV-1B" ET LA REGION 3' DEFINIE PAR LE CLONE PSJ17.

Cinq oligonucléotides, M001, M002-A, M003-BCD, P004 et P005, ont été définis pour amplifier de l'ARN provenant de virions purifiés POL-2. Des réactions de contrôle ont été effectuées de manière à contrôler la présence de contaminants (réaction sur de l'eau). L'amplification consiste en une étape de RT-PCR selon le protocole décrit dans l'Exemple 2, suivie d'une PCR "nichée" selon le protocole PCR décrit dans le document EP-A-0 569 272. Dans le premier cycle RT-PCR, les amorces M001 et P004 ou P005 sont utilisées. Dans le deuxième cycle PCR, les amorces M002-A ou M003-BCD, et l'amorce P004 sont utilisées. Les amorces sont positionnées comme suit :



Leur composition est :

amorce M001: GGTCITICCICAIGG (SEQ ID NO 20)

amorce M002-A: TTAGGGATAGCCCTCATCTCT (SEQ ID NO 21)

amorce M003-BCD: TCAGGGATAGCCCCCATCTAT (SEQ ID NO 22)

5 amorce P004: AACCCCTTGCCACTACATCAATTT (SEQ ID NO 23)

amorce P005: GCGTAAGGACTCCTAGAGCTATT (SEQ ID NO 24)

Le produit d'amplification "nichée" obtenu et dénommé M003-P004 est présenté dans la figure 7, et correspond à la séquence SEQ ID NO 8.

10

EXEMPLE 5 : AMPLIFICATION ET CLONAGE D'UNE PORTION DU GENOME RETROVIRAL MSRV-1 A L'AIDE D'UNE SEQUENCE DEJA IDENTIFIEE, DANS UN ECHANTILLON DE VIRUS PURIFIE AU PIC D'ACTIVITE TRANSCRIPTASE INVERSE

15

Une technique PCR dérivée de la technique publiée par Frohman (19) a été utilisée. La technique dérivée permet, à l'aide d'une amorce spécifique en 3' du génome à amplifier, d'élonguer la séquence vers la région 5' du génome à analyser. Cette variante technique est décrite dans la documentation de la firme "Clontech Laboratories Inc., (Palo-Alto California, USA) fournie avec son produit "5'-AmpliFINDER™ RACE Kit", qui a été utilisé sur une fraction de virion purifié comme décrit précédemment.

20

Les amorces 3' spécifiques utilisées dans le protocole du kit pour la synthèse du cDNA et l'amplification PCR sont respectivement complémentaires aux séquences MSRV-1 suivantes :

30

cDNA : TCATCCATGTACCGAAGG (SEQ ID N°25)

amplification : ATGGGGTTCCCAAGTTCCT (SEQ ID N°26)

35

Les produits issus de la PCR ont été purifiés après purification sur gel d'agarose selon les méthodes conventionnelles (17), puis resuspendus dans 10 ml d'eau

distillée. Une des propriétés de la polymérase Taq consistant à ajouter une adénine à l'extrémité 3' de chacun des deux brins d'ADN, l'ADN obtenu a été directement inséré dans un plamide à l'aide du kit TA CloningTM (British Biotechnology). Les 2 μ l de solution d'ADN ont été mélangés avec 5 μ l d'eau distillée stérile, 1 μ l d'un tampon de ligation 10 fois concentré "10X LIGATION BUFFER", 2 μ l de "pCRTM VECTOR" (25 ng/ml) et 1 μ l de "TA DNA LIGASE". Ce mélange a été incubé une nuit à 12°C.

Les étapes suivantes ont été réalisées conformément aux instructions du kit TA Cloning[®] (British Biotechnology). A la fin de la procédure, les colonies blanches de bactéries recombinantes (white) ont été repiquées pour être cultivées et permettre l'extraction des plasmides incorporés selon la procédure dite de "miniprep" (17). La préparation de plasmide de chaque colonie recombinante a été coupée par une enzyme de restriction appropriée et analysée sur gel d'agarose. Les plasmides possédant un insert détecté sous lumière UV après marquage du gel au bromure d'éthidium, ont été sélectionnés pour le séquençage de l'insert, après hybridation avec une amorce complémentaire du promoteur Sp6 présent sur le plasmide de clonage du TA Cloning Kit[®]. La réaction préalable au séquençage a ensuite été effectuée selon la méthode préconisée pour l'utilisation du kit de séquençage "Prism ready reaction kit dye deoxyterminator cycle sequencing kit" (Applied Biosystems, ref. 401384) et le séquençage automatique a été réalisé avec l'appareil "Automatic Sequencer, modèle 373 A" Applied Biosystems selon les instructions du fabricant.

Cette technique a d'abord été appliquée à deux fractions de virion purifié comme décrit ci-après, sur saccharose à partir de l'isolat "POL-2" produit par la lignée PLI-2 d'une part, et à partir de l'isolat MS7PG produit par la lignée LM7PC d'autre part. Les surnageants de cultures sont collectés deux fois par semaine,

pré-centrifugés à 10 000 trs/min pendant 30 minutes pour éliminer les débris cellulaires, et ensuite, congelés à -80°C ou utilisés tels quels pour les étapes suivantes. Les surnageants frais ou décongelés sont centrifugés sur
5 un coussin de PBS-glycérol 30% à 100 000g (ou 30 000 trs/min dans un rotor LKB-HITACHI de type 45 T) pendant 2 h à 4°C. Après élimination du surnageant, le culot sédimenté est repris dans un petit volume de PBS et constitue la fraction de virions concentrés, mais non
10 purifiés. Le virus concentré est ensuite déposé sur un gradient de sucrose dans un tampon PBS stérile (15 à 50 % poids/poids) et ultracentrifugé à 35 000 trs/min (100 000g) pendant 12 h à +4°C dans un rotor à godets. 10 fractions sont recueillies et 20 µl sont prélevés dans
15 chaque fraction après homogénéisation pour y doser l'activité transcriptase inverse selon la technique décrite par H. Perron (3). Les fractions contenant le pic d'activité RT "de type LM7" sont ensuite diluées dans du tampon PBS stérile et ultracentrifugées une heure à
20 35 000 trs/min (100 000g) pour sédimenter les particules virales. Le culot de virion purifié ainsi obtenu est alors repris dans un petit volume d'un tampon adéquat pour l'extraction d'ARN. La réaction de synthèse de cDNA mentionnée plus haut est réalisée sur cet ARN extrait de
25 virion extracellulaire purifié. L'amplification PCR selon la technique citée plus-haut a permis d'obtenir le clone F1-11 dont la séquence identifiée par SEQ ID NO 2, est présentée dans la figure 8.

Ce clone permet de définir, avec les différents
30 clones préalablement séquencés, une région de longueur importante (1,2 kb) représentative du gène "pol" du rétrovirus MSRV-1, telle que présentée dans la figure 9. Cette séquence dénommée SEQ ID NO 1 est reconstituée à partir de différents clones se recouvrant à leurs
35 extrémités, en corrigeant les artéfacts liés aux amorces et aux techniques d'amplification ou de clonage, qui

interrompraient artificiellement la trame de lecture de l'ensemble. Cette séquence sera identifiée ci-après sous la dénomination "région MSRV-1 pol *". Son degré d'homologie avec la séquence HSERV-9 est représenté à la figure 12.

Dans la figure 9, la trame de lecture potentielle avec sa traduction en acides aminés est présentée en-dessous de la séquence en acides nucléiques.

10

EXEMPLE 6 : DETECTION DE SEQUENCES SPECIFIQUES MSRV-1 et MSRV-2 DANS DIFFERENTS ECHANTILLONS DE PLASMA PROVENANT DE PATIENTS ATTEINTS DE SEP OU DE TEMOINS.

15

Une technique PCR a été utilisée pour détecter les génomes MSRV-1 et MSRV-2 dans des plasmas obtenus après prélèvement de sang sur EDTA de patients atteints de SEP et de témoins non-SEP.

20

L'extraction des ARN de plasma a été effectuée selon la technique décrite par P. Chomzynski (20), après addition d'un volume du tampon contenant du guanidinium thiocyanate à 1 ml de plasma gardé congelé à -80°C après recueil.

25

Pour MSRV-2, la PCR a été effectuée dans les mêmes conditions et avec les amorces suivantes :

- amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 14

5' GTAGTTCGATGTAGAAAGCG 3' ;

- amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 15

30

5' GCATCCGGCAACTGCACG 3'.

Cependant des résultats similaires ont aussi été obtenus avec les amorces PCR suivantes dans deux amplifications successives par PCR "nichée" sur échantillons d'acides nucléiques non-traités par la DNase.

Les amorces utilisées pour cette première étape de 40 cycles avec une température d'hybridation de 48°C sont les suivantes :

- amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 27
- 5 5' GCCGATATCACCCGCCATGG 3', correspondant à une amorce PCR MSRV-2 5', pour une première PCR sur prélèvement de patients,
- amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 28
- 10 5' GCATCCGGCAACTGCACG 3', correspondant à une amorce PCR MSRV-2 3', pour une première PCR sur prélèvement de patients.

Après cette étape, 10µl du produit d'amplification sont prélevés et utilisés pour réaliser une deuxième amplification PCR dite "nichée" avec des amorces situées à l'intérieur de la région déjà amplifiée. Cette deuxième étape se déroule sur 35 cycles, avec une température d'hybridation des amorces ("annealing") de 50°C. Le volume réactionnel est de 100µl.

Les amorces utilisées pour cette deuxième étape sont les suivantes :

- amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 29
- 5' CGCGATGCTGGTTGGAGAGC 3', correspondant à une amorce PCR MSRV-2 5', pour une PCR-nichée sur prélèvement de patients,
- 25 - amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 30
- 5' TCTCCACTCCGAATATTCCG 3', correspondant à une amorce PCR MSRV-2 3', pour une PCR-nichée sur prélèvement de patients.

Pour MSRV-1, l'amplification a été effectuée en deux étapes. De plus, l'échantillon d'acides nucléiques est préalablement traité par la DNase et un contrôle PCR sans RT (transcriptase inverse AMV) est effectué sur les deux étapes d'amplification, de manière à vérifier que l'amplification RT-PCR provient exclusivement de l'ARN MSRV-1. En cas de contrôle sans RT positif, l'échantillon

aliquoté d'ARN de départ est à nouveau traité par la DNase et amplifié à nouveau.

Le protocole de traitement par la DNase dépourvue d'activité RNase est le suivant: l'ARN extrait est
5 aliquoté en présence de "RNase inhibitor"
(Boehringer-Mannheim) dans de l'eau traitée au DEPC à une
concentration finale de 1 μ g dans 10 μ l; à ces 10 μ l, est
ajouté 1 μ l de "RNase-free DNase" (Boehringer-Mannheim) et
1,2 μ l de tampon à pH 5 contenant 0,1 M/l d'acétate de
10 sodium et 5 mM/l de MgSO₄; le mélange est incubé 15 min. à
20°C et porté à 95°C pendant 1,5 min. dans un
"thermocycler".

La première étape de RT-PCR MSRV-1 est effectuée
selon une variante du procédé d'amplification d'ARN tel
15 que décrit dans la demande de brevet n° EP-A-0 569 272.
Notamment, l'étape de synthèse d'ADNc est effectuée à 42°C
pendant une heure; l'amplification PCR se déroule sur
40 cycles, avec une température d'hybridation des amorces
("annealing") de 53°C. Le volume réactionnel est de 100 μ l.

20 Les amorces utilisées pour cette première étape
sont les suivantes :

- amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 16

5' AGGAGTAAGGAAACCCAACGGAC 3' ;

- amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 17

25 5' TAAGAGTTGCACAAGTGCG 3'.

Après cette étape, 10 μ l du produit
d'amplification sont prélevés et utilisés pour réaliser
une deuxième amplification PCR dite "nichée" avec des
amorces situées à l'intérieur de la région déjà amplifiée.
30 Cette deuxième étape se déroule sur 35 cycles, avec une
température d'hybridation des amorces ("annealing") de
53°C. Le volume réactionnel est de 100 μ l.

Les amorces utilisées pour cette deuxième étape
sont les suivantes :

35 - amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 18

5' TCAGGGATAGCCCCCATCTAT 3' ;

- amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 19
5' AACCCCTTGCCACTACATCAATTT 3'.

Dans les figures 10 et 11, sont présentés les résultats de PCR sous forme de photographies sous lumière
5 ultra-violette de gels d'agarose imprégnés de bromure d'éthidium, dans lesquels on a effectué une électrophorèse des produits d'amplification PCR déposés séparément dans les différents puits.

La photographie du haut (figure 10) représente le
10 résultat de l'amplification spécifique MSRV-2.

Le puits numéro 8 contient un mélange de marqueurs de poids moléculaire ADN et les puits 1 à 7
représentent, dans l'ordre, les produits amplifiés à partir des ARN totaux de plasmas provenant de 4 témoins
15 sains exempts de SEP (puits 1 à 4) et de 3 patients atteints de SEP, à différents stades de la maladie (puits 5 à 7).

Dans cette série, du matériel nucléaire MSRV-2 est détecté dans le plasma d'un cas de SEP sur les 3
20 testés et dans aucun des 4 plasmas témoins. D'autres résultats obtenus sur des séries plus étendues confirment ces résultats.

La photographie du bas (figure 11) représente le
résultat de l'amplification spécifique par RT-PCR "nichée"
25 MSRV-1:

le puits n°1 contient le produit PCR effectué avec de l'eau seule, sans addition de transcriptase inverse AMV; le puits n°2 contient le produit PCR effectué avec de l'eau seule, avec addition de transcriptase
30 inverse AMV; le puits numéro 3 contient un mélange de marqueurs de poids moléculaire ADN; les puits 4 à 13 contiennent, dans l'ordre, les produits amplifiés à partir des ARN totaux extraits de fractions de gradient de saccharose (collectées du haut vers le bas) sur lequel un
35 culot de virion provenant d'un surnageant de culture infectée par MSRV-1 et MSRV-2 a été centrifugé à

l'équilibre selon le protocole décrit par H. Perron (13); dans le puits 14 rien n'a été déposé; dans les puits 15 à 17, on a déposé les produits amplifiés d'ARN extrait de plasmas provenant de 3 patients différents atteints de SEP, à différents stades de la maladie.

Le génome rétroviral MSRV-1 est bien retrouvé dans la fraction du gradient de saccharose contenant le pic d'activité transcriptase inverse mesurée selon la technique décrite par H. Perron (3), avec une très forte intensité (fraction 5 du gradient, déposée dans le puits n°8). Une légère amplification a eu lieu dans la première fraction (puits n°4) correspondant vraisemblablement à de l'ARN libéré par des particules lysées qui flottaient à la surface du gradient; de même, des débris aggrégés ont sédimenté dans la dernière fraction (fond de tube) entraînant quelques copies de génome MSRV-1 qui ont donné lieu à une amplification de faible intensité.

Sur les 3 plasmas de SEP testés dans cette série, l'ARN MSRV-1 a été retrouvé dans un cas, produisant une amplification très intense (puits n°17).

Dans cette série, le génome ARN rétroviral MSRV-1 correspondant vraisemblablement à des particules de virus extracellulaire présentes dans le plasma en nombre extrêmement faible, a été détecté par RT-PCR "nichée" dans un cas de SEP sur les 3 testés. D'autres résultats obtenus sur des séries plus étendues confirment ces résultats.

De plus, la spécificité des séquences amplifiées par ces techniques PCR peut être vérifiée et évaluée par la technique "ELOSA" telle que décrite par F. Mallet (21) et dans le document FR-A-2 663 040.

Pour MSRV-1 les produits de la PCR nichée sus-décrite peuvent être testés dans deux systèmes ELOSA permettant de détecter séparément un consensus A et un consensus B+C+D de MSRV-1, correspondant aux sous-familles décrites dans l'exemple 1 et les figures 1 et 2. En effet,

les séquences proches du consensus B+C+D sont retrouvées essentiellement dans les échantillons d'ARN provenant de virions MSRV-1 purifiés à partir de cultures ou amplifiés dans des liquides biologiques extra-cellulaires de patients
5 SEP, alors que les séquences proches du consensus A sont essentiellement retrouvées dans l'ADN cellulaire humain normal.

Le système ELOSA/MSRV-1 pour la capture et l'hybridation spécifique des produits PCR de la sous-
10 famille A utilise un oligonucléotide de capture cpV1A avec une liaison amine en 5' et un oligonucléotide de détection biotinylé dpV1A ayant respectivement pour séquence:

- cpV1A identifié par SEQ ID NO 31

5' GATCTAGGCCACTTCTCAGGTCCAGS 3', correspondant à
15 l'oligonucléotide de capture ELOSA des produits PCR-nichée MSRV-1 effectuée avec les amorces identifiées par SEQ ID NO 16 et SEQ ID NO 17, suivie éventuellement de l'amplification avec les amorces identifiées par SEQ ID NO 18 et SEQ ID NO 19 sur prélèvement de patients ;

20 - dpV1A identifié par SEQ ID NO 32

5' CATCTITTTGGICAGGCAITAGC 3' correspondant à
l'oligonucléotide de capture ELOSA de la sous-famille A des produits PCR-"nichée" MSRV-1 effectuée avec les amorces identifiées par SEQ ID NO 16 et SEQ ID NO 17,
25 suivie éventuellement de l'amplification avec les amorces identifiées par SEQ ID NO 18 et SEQ ID NO 19 sur prélèvement de patients.

Le système ELOSA/MSRV-1 pour la capture et l'hybridation spécifique des produits PCR de la
30 sous-famille B+C+D utilise le même oligonucléotide de détection biotinylé dpV1A et un oligonucléotide de capture cpV1B avec une liaison amine en 5' ayant pour séquence :

- dpV1B identifié par SEQ ID N°33

5' CTTGAGCCAGTTCTCATACCTGGA 3', correspondant à
35 l'oligonucléotide de capture ELOSA de la sous-famille B + C + D des produits PCR-"nichée" MSRV-1 effectuée avec

les amorces identifiées par SEQ ID NO 16 et SEQ ID NO 17, suivie éventuellement de l'amplification avec les amorces identifiées par SEQ ID NO 18 et SEQ ID NO 19 sur prélèvement de patients.

5 Ce système de détection ELOSA a permis de vérifier qu'aucun des produits PCR ainsi amplifiés à partir de plasmas de patients SEP traités par la Dase ne contenait de séquence de la sous-famille A et que tous étaient positifs avec le consensus des sous-familles B,
10 C et D.

Pour MSRV-2, une technique ELOSA similaire a été évaluée sur des isolats provenant de cultures cellulaires infectées en utilisant les amorces d'amplification PCR suivantes :

15 - amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 34
5' AGTGYTRCCMCARGGCGCTGAA 3', correspondant à une amorce PCR MSRV-2 5', pour PCR sur prélèvement de cultures,

20 - amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 35
5' GMGGCCAGCAGSAKGTCATCCA 3', correspondant à une amorce PCR MSRV-2 3', pour PCR sur prélèvement de cultures,

et les oligonucléotides de capture avec une liaison amine en 5' cpV2, et de détection biotinylé dpV2,
25 ayant pour séquences respectives :

-cpV2 identifiée par SEQ ID NO 36
5 GGATGCCGCCTATAGCCTCTAC 3', correspondant à un oligonucléotide de capture ELOSA des produits de la PCR MSRV-2 effectuée avec les amorces SEQ ID NO 34 et
30 SEQ ID NO 35, ou éventuellement avec les amorces dégénérées définies par Shih (12),

-dpV2 identifié par SEQ ID NO 37
5' AAGCCTATCGCGTGAGTTGCC 3', correspondant à un oligonucléotide de détection ELOSA des produits de la PCR
35 MSRV-2 effectuée avec les amorces SEQ ID NO 34 et

SEQ ID NO 35, ou éventuellement avec les amorces dégénérées définies par Shih (12).

5 Ce système d'amplification PCR avec un couple d'amorces différent de ceux qui ont été précédemment décrits pour l'amplification sur les échantillons de patients, a permis de confirmer l'infection par MSRV-2 de cultures in vitro et d'échantillons d'acides nucléiques utilisés pour les travaux de biologie moléculaire.

10 En fin de compte, les premiers résultats de détection PCR du génome d'agents pathogènes et/ou infectants, montrent qu'il est vraisemblable que du "virus" libre peut circuler dans le flux sanguin de patients en phase de poussée aiguë, en dehors du système nerveux. Ceci est compatible avec l'existence
15 quasi-systématique de "brèches" dans la barrière hémato-encéphalique des patients en phase active de SEP.

EXEMPLE 7 : OBTENTION DE SEQUENCES DU GENE "env"
20 **DU GENOME RETROVIRAL MSRV-1.**

Ainsi que cela a déjà été décrit dans l'exemple 5, une technique PCR dérivée de la technique publiée par Frohman (19) a été utilisée. La technique
25 dérivée permet, à l'aide d'une amorce spécifique en 3' du génome à amplifier, d'élonguer la séquence vers la région 5' du génome à analyser. Cette variante technique est décrite dans la documentation de la firme "Clontech Laboratories Inc., (Palo-Alto California, USA) fournie
30 avec son produit "5'-AmpliFINDER™ RACE Kit", qui a été utilisé sur une fraction de virion purifié comme décrit précédemment.

Afin de réaliser une amplification de la région 3' du génome rétroviral MSRV-1 en englobant la
35 région du gène "env", une étude a été réalisée pour déterminer une séquence consensus dans les régions LTR de

même type que celles du rétrovirus endogène défectif HSERV-9 (18,24), avec lequel le rétrovirus MSRV-1 présente des homologies partielles.

La même amorce 3' spécifique a été utilisée dans le protocole du kit pour la synthèse du ADNc et l'amplification PCR ; sa séquence est la suivante :

GTGCTGATTGGTGTATTTACAATCC (SEQ ID NO 45)

10 La synthèse de l'ADN complémentaire (ADNc) et l'amplification PCR monodirectionnelle avec l'amorce ci-dessus, ont été réalisées en une étape, selon le procédé décrit dans le brevet EP-A-0 569 272.

Les produits issus de la PCR ont été extraits 15 après purification sur gel d'agarose selon les méthodes conventionnelles (17), puis resuspendus dans 10 ml d'eau distillée. Une des propriétés de la polymérase Taq consistant à ajouter une adénine à l'extrémité 3' de chacun des deux brins d'ADN, l'ADN obtenu a été directement 20 inséré dans un plamide à l'aide du kit TA CloningTM (British Biotechnology). Les 2 μ l de solution d'ADN ont été mélangés avec 5 μ l d'eau distillée stérile, 1 μ l d'un tampon de ligation 10 fois concentré "10X LIGATION BUFFER", 2 μ l de "pCRTM VECTOR" (25 ng/ml) 25 et 1 μ l de "TA DNA LIGASE". Ce mélange a été incubé une nuit à 12°C. Les étapes suivantes ont été réalisées conformément aux instructions du kit TA Cloning[®] (British Biotechnology). A la fin de la procédure, les colonies blanches de bactéries recombinantes (white) ont 30 été repiquées pour être cultivées et permettre l'extraction des plasmides incorporés selon la procédure dite de "miniprep" (17). La préparation de plasmide de chaque colonie recombinante a été coupée par une enzyme de restriction appropriée et analysée sur gel d'agarose. Les 35 plasmides possédant un insert détecté sous lumière UV après marquage du gel au bromure d'éthidium, ont été

sélectionnés pour le séquençage de l'insert, après hybridation avec une amorce complémentaire du promoteur Sp6 présent sur le plasmide de clonage du TA Cloning Kit®. La réaction préalable au séquençage a ensuite été effectuée selon la méthode préconisée pour l'utilisation du kit de séquençage "Prism ready reaction kit dye deoxyterminator cycle sequencing kit" (Applied Biosystems, ref. 401384) et le séquençage automatique a été réalisé avec l'appareil "automatic sequencer, modèle 373 A Applied Biosystems selon les instructions du fabricant.

Cette approche technique a été appliquée à un échantillon de virion concentré comme décrit ci-après, à partir d'un mélange de surnageants de culture produits par des lignées lymphoblastoïdes B telles que décrites dans l'exemple 2, établies à partir des lymphocytes de patients atteints de SEP et présentant une activité transcriptase inverse détectable selon la technique décrite par Perron et coll. (3): les surnageants de cultures sont collectés deux fois par semaine, pré-centrifugés à 10 000 trs/min pendant 30 minutes pour éliminer les débris cellulaires, et ensuite, congelés à -80°C ou utilisés tels quels pour les étapes suivantes. Les surnageants frais ou décongelés sont centrifugés sur un coussin de PBS-glycérol 30% à 100 000g pendant 2 h. à 4°C. Après élimination du surnageant, le culot sédimenté constitue l'échantillon de virions concentrés, mais non purifiés. Le culot ainsi obtenu est alors repris dans un petit volume d'un tampon adéquat pour l'extraction d'ARN. La réaction de synthèse de ADNc mentionnée plus haut est réalisée sur cet ARN extrait de virion extracellulaire concentré.

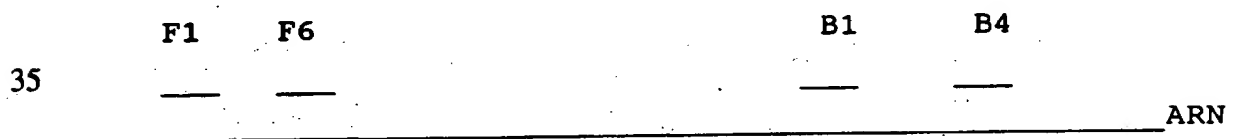
L'amplification RT-PCR selon la technique citée plus-haut a permis d'obtenir le clone FBd3 dont la séquence identifiée par SEQ ID NO 46, est présentée dans la figure 13.

Dans la figure 14, l'homologie de séquence entre le clone FBd3 et le rétrovirus HSERV-9 est représentée sur

le tableau matriciel par un trait plein, pour toute homologie partielle supérieure ou égale à 65 %. On peut constater que des homologies existent dans les régions flanquantes du clone (avec le gène pol en 5' et avec le gène env puis le LTR en 3'), mais que la région interne est totalement divergente et ne présente aucune homologie, même faible, avec le gène "env" d'HSERV9. De plus, il apparaît que le clone FBd3 contient une région "env" plus longue que celle qui est décrite pour l'endogène défectif HSERV-9 ; on peut ainsi constater que la région divergente interne constitue un "insert" entre les régions d'homologie partielle avec les gènes défectifs HSERV-9.

EXEMPLE 8 : AMPLIFICATION, CLONAGE ET SEQUENCAGE DE LA REGION DU GENOME RETROVIRAL MSRV-1 SITUEE ENTRE LES CLONES PSJ17 ET FBd3.

Quatre oligonucléotides, F1, B4, F6 et B1, ont été définis pour amplifier de l'ARN provenant de virions concentrés des souches POL2 et MS7PG. Des réactions de contrôle ont été effectuées de manière à contrôler la présence de contaminants (réaction sur de l'eau). L'amplification consiste en une première étape de RT-PCR selon le protocole décrit dans la demande de brevet EP-A-0 569 272, suivie d'une deuxième étape de PCR effectuée sur 10 µl de produit de la première étape avec des amorces internes à la première région amplifiée (PCR "nichée"). Dans le premier cycle RT-PCR, les amorces F1 et B4 sont utilisées. Dans le deuxième cycle PCR, les amorces F6 et l'amorce B1 sont utilisées. Les amorces sont positionnées comme suit :



MSRV1

PSJ17

FBd3

-----> <-----/---
 5 5'pol MSRV-1 3' pol MSRV-1 /
 5'env.

Leur composition est :

- 10 amorce F1 : TGATGTGAACGGCATACTCACTG (SEQ ID NO 47)
 amorce B4 : CCCAGAGGTTAGGAAGTCCCTTTC (SEQ ID NO 48)
 amorce F6 : GCTAAAGGAGACTTGTGGTTGTCAG (SEQ ID NO 49)
 amorce B1 : CAACATGGGCATTTTCGGATTAG (SEQ ID NO 50)

- Le produit d'amplification "nichée" obtenu et
 15 dénommé "t pol" est présenté dans la figure 15, et
 correspond à la séquence SEQ ID NO 51.

- EXEMPLE 9 : OBTENTION DE NOUVELLES SEQUENCES,**
 20 **EXPRIMEES EN ARN DANS LES CELLULES EN CULTURE PRODUISANT**
MSRV-1, ET COMPRENANT UNE REGION "env" DU GENOME
RETROVIRAL MSRV-1.

- Une banque d'ADNc a été réalisée selon la
 25 procédure décrite par le fabricant des kits
 "cDNA synthesis module, cDNA rapid adaptator ligation
 module, cDNA rapid cloning module, lambda gt10 in vitro
 packaging module" (Amersham, ref RPN1256Y/Z, RPN1712,
 RPN1713, RPN1717, N334Z) à partir de l'ARN messenger
 30 extrait de cellules d'une lignée lymphoblastoïde B telle
 que décrite dans l'exemple 2, établie à partir des
 lymphocytes d'un patient atteint de SEP et présentant une
 activité transcriptase inverse détectable selon la
 technique décrite par Perron et coll. (3).

- 35 Des oligonucléotides ont été définis pour
 amplifier de l'ADNc cloné dans la banque nucléique entre

la région 3' du clone PSJ17 (pol) et la région 5' (LTR) du clone FBd3. Des réactions de contrôle ont été effectuées de manière à contrôler la présence de contaminants (réaction sur de l'eau). Des réactions PCR effectuées sur
5 les acides nucléiques clonés dans la banque avec différents couples d'amorces ont permis d'amplifier une série clones reliant des séquences pol aux séquences env ou LTR de type MSRV-1.

Deux clones sont représentatifs des séquences
10 obtenues dans la banque de cDNA cellulaire :

- le clone JLBc1, dont la séquence SEQ ID NO 52 est présentée dans la figure 16 ;
- le clone JLBc2, dont la séquence SEQ ID NO 53 est présentée dans la figure 17.

15 Les séquences des clones JLBc1 et JLBc2 sont homologues à celle du clone FBd3, ainsi que cela apparaît dans les figures 18 et 19. L'homologie entre le clone JLBc1 et le clone JLBc2 est représentée dans la figure 20.

Les homologies entre les clones JLBc1 et JLBc2
20 d'une part, et la séquence HSERV9 d'autre part, sont présentées respectivement dans les figures 21 et 22.

On remarque que la région d'homologie entre JLB1, JLB2 et FBd3 comprend, avec quelques variations de séquence et de taille de "l'insert", la séquence
25 supplémentaire absente ("insérée") dans la séquence env HSERV-9, telle que décrite dans l'exemple 8.

On remarque aussi que la région "pol" clonée est très homologue à HSERV-9, ne possède pas de cadre de lecture (en tenant compte des erreurs de séquences
30 induites par les techniques utilisées, jusqu'au séquenceur automatique inclus) et diverge des séquences MSRV-1 obtenues à partir de virions. Etant donné que ces séquences ont été clonées à partir de l'ARN de cellules exprimant des particules MSRV-1, il est probable qu'elles
35 proviennent d'éléments rétroviraux endogènes apparentés à la famille ERV9 ; ce, d'autant plus que les gènes pol et

env sont présent sur un même ARN qui n'est à l'évidence pas l'ARN génomique MSRV1. Certains de ces éléments ERV9 possèdent des LTR fonctionnels activables par des virus réplcatifs codant pour des transactivateurs homologues ou hétérologues. Dans ces conditions, la parenté entre MSRV-1 et HSERV-9 rend probable la transactivation des éléments ERV9 endogènes défectifs (ou non) par des protéines transactivatrices MSRV-1 homologues, voire identiques.

Un tel phénomène peut induire une interférence virale entre l'expression de MSRV-1 et les éléments endogènes apparentés. Une telle interférence conduit généralement à une expression dite "défective-interférente", dont certaines caractéristiques ont été retrouvées dans les cultures étudiées infectées par MSRV-1. De plus, un tel phénomène n'est pas sans générer l'expression de polypeptides, voire de protéines rétrovirales endogènes qui ne sont pas nécessairement tolérées par le système immunitaire. Un tel schéma d'expression aberrante d'éléments endogènes apparentés à MSRV-1 et induite par ce dernier est susceptible de multiplier les antigènes aberrants et, donc, de contribuer à l'induction de processus autoimmuns tels qu'on les observe dans la SEP.

Il est cependant essentiel de noter que les clones JLBc1 et JLBc2 diffèrent de la séquence ERV9 ou HSERV9 déjà décrite, en ce qu'ils possèdent une région env plus longue comprenant une région supplémentaire totalement divergente d'ERV9. On peut donc définir leur parenté avec la famille endogène ERV9, mais ils constituent à l'évidence des éléments originaux, jamais décrits à ce jour. En effet, l'interrogation des banques de données de séquences nucléiques disponibles dans la version n° 15 (1995) du logiciel "Entrez" (NCBI, NIH, Bethesda, USA) n'a pas permis d'identifier de séquence homologue connue dans la région env de ces clones.

**EXEMPLE 10 : OBTENTION DES SEQUENCES SITUEES DANS
LA REGION 5' pol et 3' gag DU GENOME RETROVIRAL MSRV-1.**

Ainsi que cela a déjà été décrit dans
5 l'exemple 5, une technique PCR dérivée de la technique
publiée par Frohman (19) a été utilisée. La technique
dérivée permet, à l'aide d'une amorce spécifique en 3' du
génome à amplifier, d'élonguer la séquence vers la
région 5' du génome à analyser. Cette variante technique
10 est décrite dans la documentation de la firme "Clontech
Laboratories Inc., (Palo-Alto California, USA) fournie
avec son produit "5'-AmpliFINDER™ RACE Kit", qui a été
utilisé sur une fraction de virion purifié comme décrit
précédemment.

15 Afin de réaliser une amplification de la
région 5' du génome rétroviral MSRV-1 partant de la
séquence pol déjà séquencée (clone F11-1) et s'étendant
vers le gène gag, des amorces spécifiques MSRV-1 ont été
définies.

20 Les amorces 3' spécifiques utilisées dans le
protocole du kit pour la synthèse du ADNc et
l'amplification PCR sont respectivement complémentaires
aux séquences MSRV-1 suivantes :

25 ADNc : (SEQ ID NO 54)
 CCTGAGTTCTTGCACTAACCC
 amplification : (SEQ ID NO 55)
 GTCCGTTGGGTTTCCTTACTCCT

30 Les produits issus de la PCR ont été extraits
après purification sur gel d'agarose selon les méthodes
conventionnelles (17), puis resuspendus dans 10 ml d'eau
distillée. Une des propriétés de la polymérase Taq
consistant à ajouter une adénine à l'extrémité 3' de chacun
35 des deux brins d'ADN, l'ADN obtenu a été directement
inséré dans un plamide à l'aide du kit TA Cloning™

(British Biotechnology). Les 2 μ l de solution d'ADN ont été mélangés avec 5 μ l d'eau distillée stérile, 1 μ l d'un tampon de ligation 10 fois concentré "10X LIGATION BUFFER", 2 μ l de "pCR™ VECTOR" (25 ng/ml) et 1 μ l de "TA DNA LIGASE". Ce mélange a été incubé une nuit à 12°C. Les étapes suivantes ont été réalisées conformément aux instructions du kit TA Cloning® (British Biotechnology). A la fin de la procédure, les colonies blanches de bactéries recombinantes (white) ont été repiquées pour être cultivées et permettre l'extraction des plasmides incorporés selon la procédure dite de "miniprep" (17). La préparation de plasmide de chaque colonie recombinante a été coupée par une enzyme de restriction appropriée et analysée sur gel d'agarose. Les plasmides possédant un insert détecté sous lumière UV après marquage du gel au bromure d'éthidium, ont été sélectionnés pour le séquençage de l'insert, après hybridation avec une amorce complémentaire du promoteur Sp6 présent sur le plasmide de clonage du TA Cloning Kit®. La réaction préalable au séquençage a ensuite été effectuée selon la méthode préconisée pour l'utilisation du kit de séquençage "Prism ready reaction kit dye deoxyterminator cycle sequencing kit" (Applied Biosystems, ref. 401384) et le séquençage automatique a été réalisé avec l'appareil "automatic sequencer, modèle 373 A Applied Biosystems selon les instructions du fabricant.

Cette approche technique a été appliquée à un échantillon de virion concentré comme décrit ci-après, à partir d'un mélange de surnageants de culture produits par des lignées lymphoblastoïdes B telles que décrites dans l'exemple 2, établies à partir des lymphocytes de patients atteints de SEP et présentant une activité transcriptase inverse détectable selon la technique décrite par Perron et coll. (3) : les surnageants de cultures sont collectés deux fois par semaine, pré-centrifugés à 10 000 trs/min pendant 30 minutes pour éliminer les débris cellulaires,

et ensuite, congelés à -80°C ou utilisés tels quels pour les étapes suivantes. Les surnageants frais ou décongelés sont centrifugés sur un coussin de PBS-glycérol 30 % à 100 000g pendant 2 h à 4°C. Après élimination du
5 surnageant, le culot sédimenté constitue l'échantillon de virions concentrés, mais non purifiés. Le culot ainsi obtenu est alors repris dans un petit volume d'un tampon adéquat pour l'extraction d'ARN. La réaction de synthèse de ADNc mentionnée plus haut est réalisée sur cet ARN
10 extrait de virion extracellulaire concentré.

L'amplification RT-PCR selon la technique citée plus-haut a permis d'obtenir le clone GM3 dont la séquence identifiée par SEQ ID NO 56, est présentée dans la figure 23.

15 Dans la figure 24, l'homologie de séquence entre le clone GMP3 et le rétrovirus HSERV-9 est représentée sur le tableau matriciel par un trait plein, pour toute homologie partielle supérieure ou égale à 65 %.

En synthèse, sur la figure 25 est représentée la
20 localisation des différents clones précédemment étudiés, par rapport au génome ERV9 connu. Sur la figure 25, la région env MSRV-1 étant plus longue que le gène env de ERV9 de référence, la région supplémentaire est représentée au-dessus du point d'insertion selon un "V",
25 étant entendu que le matériel inséré présente une variabilité de séquences et de taille entre les clones représentés (JLBc1, JLBc2, FBd3). Et sur la figure 26, est représentée la position de différents clones étudiés dans la région MSRV-1 pol *.

30 Grâce au clone GM3 précédemment décrit, on a pu définir un cadre de lecture possible, couvrant l'ensemble du gène pol, référencé selon SEQ ID NO 57, représenté aux figures successives 27a à 27c.

**EXEMPLE 11 : DETECTION D'ANTICORPS SPECIFIQUES
ANTI-MSRV-1 DANS LE SERUM HUMAIN.**

L'identification de la séquence du gène pol du
5 rétrovirus MSRV-1 et d'un cadre de lecture ouverte de ce
gène a permis de déterminer la séquence SEQ ID NO 39 en
acides aminés d'une région dudit gène, référencée
SEQ ID NO 40 (cf figure 12).

Différents peptides synthétiques correspondant à
10 des fragments de la séquence protéique de la transcriptase
inverse MSRV-1 codée par le gène pol, ont été testés pour
leur spécificité antigénique vis à vis de sera de patients
atteints de SEP et de témoins sains.

Les peptides ont été synthétisés chimiquement par
15 synthèse en phase solide, selon la technique de Merrifield
(Barany G, and Merrifield R.B, 1980, In the Peptides, 2,
1-284, Gross E and Meienhofer J, Eds Academic Press,
New York). Les modalités pratiques sont celles décrites
ci-après.

20 a) Synthèse des peptides:

Les peptides ont été synthétisés sur une résine
phénylacétamidométhyle (PAM) /polystyrène/divinylbenzène
(Applied Biosystems, Inc. Foster City, CA), en utilisant
un synthétiseur automatique "Applied Biosystems 430A". Les
25 acides aminés sont couplés sous forme d'esters
d'hydroxybenzotriazole (HOBt). Les acides aminés utilisés
proviennent de Novabiochem (Laüflerlfingen, Suisse) ou de
Bachem (Bubendorf, Suisse).

La synthèse chimique a été effectuée en utilisant
30 un protocole de double couplage avec la N-méthyl-
pyrrolidone (NMP) comme solvant. Les peptides ont été
coupés de la résine ainsi que les protections latérales,
de manière simultanée, à l'aide d'acide fluorhydrique (HF)
dans un appareil approprié (appareil de coupure de type I,
35 Peptide Institute, Osaka, Japon).

Pour 1g de peptidylrésine, 10ml de HF, 1ml d'anisole et 1ml de diméthylsulfure 5DMS sont utilisés. Le mélange est agité durant 45 minutes à -2°C. Le HF est alors évaporé sous vide. Après lavages intensifs à 5 l'éther, le peptide est élué de la résine par de l'acide acétique 10%, puis lyophilisé.

Les peptides sont purifiés par chromatographie liquide haute performance préparative sur une colonne VYDAC de type C18 (250 x 21 mm) (The Separation Group, 10 Hesperia, CA, USA). L'élution est réalisée par un gradient d'acétonitrile à un débit de 22 ml/min. Les fractions collectées sont contrôlées par une élution en condition isocratique sur une colonne VYDAC®. C18 analytique (250 x 4,6 mm), à un débit de 1ml/min. Les fractions qui 15 présentent le même temps de rétention sont réunies et lyophilisées. La fraction majoritaire est ensuite analysée par chromatographie liquide haute performance analytique, avec le système décrit précédemment. Le peptide qui est considéré comme de pureté acceptable se traduit par un pic 20 unique représentant 95 % minimum du chromatogramme.

Les peptides purifiés sont ensuite analysés dans le but de contrôler leur composition en acides aminés, à l'aide d'un analyseur d'acides aminés automatique Applied Biosystems 420H. La mesure de la masse moléculaire 25 chimique (moyenne) des peptides est obtenue en utilisant la spectrométrie de masse L.S.I.M.S. en mode d'ion positif sur un instrument à double focalisation VG. ZAB.ZSEQ relié à un système d'acquisition DEC-VAX 2000 (VG analytical Ltd, Manchester, Angleterre).

30 La réactivité des différents peptides a été testée contre des sera de patients atteints de sclérose en plaques et contre des sera de témoins sains. Ceci a permis de sélectionner un peptide dénommé POL2B dont la séquence est représentée à la figure 28 dans l'identificateur 35 SEQ ID NO 39 ci-dessous, codé par le gène pol de MSRV-1 (nucléotides 181 à 330).

b) Propriétés antigéniques :

Les propriétés antigéniques du peptide POL2B ont été mises en évidence selon le protocole ELISA décrit ci-dessous.

5 Le peptide POL2B lyophilisé a été dissous dans de l'eau distillée stérile à une concentration de 1mg/ml. Cette solution-mère a été aliquotée et gardée à +4°C pour usage sous quinzaine, ou congelée à -20°C, pour un usage dans les 2 mois. Un aliquot est dilué dans une solution de
10 PBS (Phosphate Buffer Saline) afin d'obtenir une concentration finale de peptide de 1 microgramme/ml. 100 microlitres de cette dilution sont déposés dans chaque puits de plaques de microtitration (plastique "high-binding", COSTAR ref: 3590). Les plaques sont
15 recouvertes d'un adhésif de type "plate-sealer" et maintenues une nuit à +4°C, pour la phase d'adsorption du peptide sur le plastique. L'adhésif est enlevé et les plaques sont lavées trois fois avec un volume de 300 microlitres d'une solution A (PBS 1x, 0,05% Tween 20®),
20 puis retournées sur un tissu absorbant. Les plaques ainsi égouttées sont remplies avec 200 microlitres par puits d'une solution B (solution A + 10 % de sérum de chèvre), puis recouvertes d'un adhésif et incubées de 45 minutes à 1 heure, à 37°C. Les plaques sont ensuite lavées trois
25 fois avec la solution A, comme décrit précédemment.

Les échantillons de sérum à tester sont préalablement dilués au 1/50ème dans la solution B et 100 microlitres de chaque sérum dilué à tester sont déposés dans les puits de chaque plaque de microtitration.
30 Un contrôle négatif est déposé dans un puits de chaque plaque, sous la forme de 100 microlitres de tampon B. Les plaques recouvertes d'un adhésif sont alors incubées 1 à 3 heures, à 37°C. Les plaques sont ensuite lavées trois fois avec la solution A, comme décrit précédemment.
35 Parallèlement, un anticorps de chèvre marqué à la peroxydase et dirigé contre les IgG (Sigma Immunochemicals

ref. A6029) ou les IgM (Cappel ref.: 55228) humaines est dilué dans la solution B (dilution 1/5000 pour l'anti-IgG et, 1/1000 pour l'anti-IgM). 100 microlitres de la dilution adéquate de l'anticorps marqué sont alors déposés dans chaque puits des plaques de microtitration et les plaques recouvertes d'un adhésif sont incubées 1 à 2 heures, à 37°C. Un nouveau lavage des plaques est ensuite effectué comme décrit précédemment. Parallèlement, le substrat de la peroxydase est préparé selon les indications du kit "Sigma fast OPD kit" (Sigma Immunochemicals, ref. P9187). 100 microlitres de solution-substrat sont déposés dans chaque puits et les plaques sont placées à l'abri de la lumière pendant 20 à 30 minutes, à température ambiante.

Une fois la réaction colorée stabilisée, les plaques sont immédiatement placées dans un lecteur spectrophotométrique de plaques ELISA, et la densité optique (D.O.) de chaque puits est lue à une longueur d'onde de 492 nm. Alternativement, 30 microlitres d'HCL 1N sont déposés dans chaque puits pour stopper la réaction et les plaques sont lues au spectrophotomètre dans les 24 heures.

Les échantillons sérologiques sont déposés en double ou en triple et la densité optique (D.O.) correspondant au sérum testé est calculée en faisant la moyenne des D.O. obtenues pour un même échantillon, à la même dilution.

La D.O. nette de chaque sérum correspond à la D.O. moyenne du sérum de laquelle est soustraite la D.O. moyenne du témoin négatif (solution B : PBS, Tween 20® 0,05%, 10% sérum de chèvre).

c) Détection d'anticorps IgG anti-MSRV-1 par ELISA :

La technique décrite ci-dessus a été utilisée avec le peptide POLB2 pour rechercher la présence d'anticorps IgG spécifiques anti-MSRV-1 dans le sérum de

29 patients, pour lesquels un diagnostic certain ou probable de SEP a été posé selon les critères de Poser (23), et de 32 témoins sains (donneurs de sang).

Dans la figure 29, les résultats de chaque sérum testé avec un anticorps anti-IgG, sont représentés. Chaque barre verticale représente la densité optique (D.O à 492 nm) nette d'un sérum testé. L'axe des ordonnées indique la D.O. nette au sommet des barres verticales. Les 29 premières barres verticales situées à gauche de la ligne pointillée verticale, représentent les sera de 29 cas de SEP testés et les 32 barres verticales situées à droite de la ligne pointillée verticale, représentent les sera de 32 témoins sains (donneurs de sang).

La moyenne des D.O nettes des SEP testées est de : 0,62. Le graphique permet de visualiser 5 témoins dont la D.O. nette émerge au dessus des valeurs groupées de la population témoin. Ces valeurs peuvent représenter la présence d'IgG spécifiques chez des patients séropositifs non-malades. Deux méthodes ont donc été évaluées pour déterminer le seuil statistique de positivité du test.

La moyenne des D.O. nettes des témoins, y compris les témoins avec des D.O. nettes élevées, est de 0,36. Sans les 5 témoins dont les D.O. nettes sont supérieures ou égales à 0,5, la moyenne des témoins "négatifs" est de 0,33. L'écart type des témoins négatifs est de 0,10. Un seuil de positivité théorique peut être calculé selon la formule :

30 valeur seuil (moyenne des D.O. nettes des témoins
 séronégatifs) + (2 ou 3 x écart-type des D.O. nettes des
 témoins séronégatifs).

Dans le premier cas, on considère qu'il existe des séropositifs non-malades et la valeur seuil est égale à : $0,33 + (2 \times 0,10) = 0,53$. Les résultats négatifs

représentent un "bruit de fond" non spécifique de la présence d'anticorps spécifiquement dirigés contre un épitope du peptide.

Dans le deuxième cas, si l'ensemble des témoins
5 constitués de donneurs de sang en bonne santé apparente est pris comme base de référence, sans exclure les sérums a priori séropositifs, l'écart-type des "témoins non-SEP" est de 0,116. La valeur seuil devient alors :
0,36 + (2 x 0,116) = 0,59.

10 Selon cette analyse, le test est spécifique de la SEP. A cet égard, on constate que le test est spécifique de la SEP, puisque comme montré dans le tableau 1, aucun témoin n'a une D.O. nette au-dessus de ce seuil. En fait
15 ce résultat reflète le fait que les titres d'anticorps chez les patients atteints de SEP sont en majorité plus élevés que chez des témoins sains ayant été en contact avec MSRV-1.

TABLEAU N° 1

	SEP	TEMOINS
	0,681	0,3515
	1,0425	0,56
	0,5675	0,3565
	0,63	0,449
	0,588	0,2825
	0,645	0,55
	0,6635	0,52
	0,576	0,2535
	0,7765	0,55
	0,5745	0,51
	0,513	0,426
	0,4325	0,451
	0,7255	0,227
	0,859	0,3905
	0,6435	0,265
	0,5795	0,4295
	0,8655	0,291
	0,671	0,347
	0,596	0,4495
	0,662	0,3725
	0,602	0,181
	0,525	0,2725
	0,53	0,426
	0,565	0,1915
	0,517	0,222
	0,607	0,395
	0,3705	0,34
	0,397	0,307
	0,4395	0,219
		0,491
		0,2265
		0,2605
MOYENNE	0,62	0,33
ECART TYPE	0,14	0,10
VALEUR SEUIL		0,53

En fonction du premier mode de calcul et comme représenté à la figure 29 et dans le tableau correspondant 1, 26 des 29 sérums SEP donnent un résultat positif (D.O. nette supérieure ou égale à 0,50) indiquant la présence d'IgG spécifiquement dirigées contre le peptide POL2B, donc contre une partie de l'enzyme transcriptase inverse du rétrovirus MSRV-1 codée par son gène pol et, par conséquent, contre le rétrovirus MSRV-1. Ainsi, environ 90 % des patients SEP testés ont réagi contre un épitope porté par le peptide POL2B et présentent des IgG circulantes dirigées contre ce dernier.

Cinq donneurs de sang, en apparente bonne santé, sur 32 présentent un résultat positif. Ainsi, il apparaît qu'environ 15 % de la population non-malade peut avoir été en contact d'un épitope porté par le peptide POL2B dans des conditions ayant conduit à une immunisation active qui se traduit par la persistance d'IgG sériques spécifiques. Ces conditions sont compatibles avec une immunisation contre la transcriptase inverse du rétrovirus MSRV-1, lors d'une infection par le (et/ou réactivation du) rétrovirus MSRV-1. L'absence de pathologie neurologique apparente évoquant la SEP chez ces témoins séropositifs peut indiquer qu'ils sont porteurs sains, ont éliminé un virus infectieux après s'être immunisés ou qu'ils constituent une population à risque de porteurs chroniques. En effet, les données épidémiologiques montrant qu'un agent pathogène présent dans l'environnement des régions à haute prévalence de SEP, peut être la cause de cette maladie, impliquent qu'une fraction de la population exempte de SEP a nécessairement été en contact avec un tel agent pathogène. On a montré que le rétrovirus MSRV-1 constitue tout ou partie de cet "agent pathogène" à l'origine de la SEP et il est donc normal que des témoins pris dans une population saine présentent des anticorps de type IgG contre des composants du rétrovirus MSRV-1. Ainsi, la différence de séroprévalence entre les SEP et la

population témoin est extrêmement significative : test "chi-2", $p < 0,001$. Ces résultats sont donc en faveur d'un rôle étiopathogénique de MSRV-1 dans la SEP.

d) Détection d'anticorps IgM anti-MSRV1 par

5 ELISA :

La technique ELISA avec le peptide POL2B a été utilisée pour rechercher la présence d'anticorps spécifiques IgM anti-MSRV-1 dans le sérum de 36 patients, pour lesquels un diagnostic certain ou probable de SEP a
10 été posé selon les critères de Poser (23), et de 42 témoins sains (donneurs de sang).

Dans la figure 30, les résultats de chaque sérum testé avec un anticorps anti-IgM, sont représentés. Chaque barre verticale représente la densité optique (D.O à
15 492 nm) nette d'un sérum testé. L'axe des ordonnées indique la D.O. nette au sommet des barres verticales. Les 36 premières barres verticales situées à gauche de la ligne verticale coupant l'axe des abscisses représentent les sérums de 36 cas de SEP testés et les barres
20 verticales situées à droite de la ligne pointillée verticale, représentent les sérums de 42 témoins sains (donneurs de sang). La ligne horizontale tracée au milieu du graphique représente un seuil théorique délimitant les résultats positifs (dont le sommet de la barre est situé
25 au dessus) et les résultats négatifs (dont le sommet de la barre est situé au dessous).

La moyenne des D.O. nettes des SEP testées est de : 0,19.

La moyenne des D.O. nettes des témoins est
30 de : 0,09.

L'écart type des témoins négatifs est de : 0,05.

Etant donné la faible différence entre la moyenne et l'écart-type des témoins, le seuil de positivité théorique peut être calculé selon la formule :

- 5 valeur seuil = (moyenne des D.O. nettes des témoins
 séronégatifs) + (3 x écart-type des D.O. nettes des
 témoins séronégatifs).

La valeur seuil est donc égale à 0,09+
10 (3 x 0,05) = 0,26 ; soit, en pratique, 0,25.

Les résultats négatifs représentent un "bruit de fond" non spécifique de la présence d'anticorps spécifiquement dirigés contre un épitope du peptide.

Selon cette analyse et comme montré à la
15 figure 30 et dans le tableau 2 correspondant, le test IgM est spécifique de la SEP, puisqu'aucun témoin n'a une D.O. nette au-dessus du seuil. 7 des 36 sérums SEP produisent un résultat IgM positif ; or l'étude des données cliniques révèle que ces sérums positifs ont été prélevés lors d'une
20 première poussée de SEP ou d'une poussée aiguë chez des malades non-traités. Il est connu que les IgM dirigées contre des agents pathogènes sont produites lors des primo-infections ou lors de réactivations suivant une phase de latence dudit agent pathogène.

25 La différence de séroprévalence entre les SEP et la population témoin est extrêmement significative : test "chi-2", $p < 0,001$.

Ces résultats sont en faveur d'un rôle étiopathogénique de MSRV-1 dans la SEP.

30 La détection des anticorps IgM et IgG contre le peptide POL2B permet d'évaluer l'évolution d'une infection par MSRV-1 et/ou de la réactivation virale de MSRV-1.

TABLEAU N° 2

	SEP	TEMOINS
	0,064	0,243
	0,087	0,11
	0,044	0,098
	0,115	0,028
	0,089	0,094
	0,025	0,038
	0,097	0,176
	0,108	0,146
	0,018	0,049
	0,234	0,161
	0,274	0,113
	0,225	0,079
	0,314	0,093
	0,522	0,127
	0,306	0,02
	0,143	0,052
	0,375	0,062
	0,142	0,074
	0,157	0,043
	0,168	0,046
	1,051	0,041
	0,104	0,13
	0,187	0,153
	0,044	0,107
	0,053	0,178
	0,153	0,114
	0,07	0,078
	0,033	0,118
	0,104	0,177
	0,187	0,026
	0,044	0,024
	0,053	0,046
	0,153	0,116
	0,07	0,04
	0,033	0,028
	0,973	0,073
		0,008
		0,074
		0,141
		0,219
		0,047
		0,017
MOYENNE	0,19	0,09
ECART TYPE	0,23	0,05
VALEUR SEUIL		0,26

e) Recherche d'épitopes immunodominants dans le peptide POL2B :

Afin de réduire le bruit de fond non-spécifique et d'optimiser la détection des réponses des anticorps anti-MSRV-1, la synthèse d'octapeptides, successivement
5 décalés d'un aminoacide, couvrant l'ensemble de la séquence déterminée par POL2B, a été réalisée selon le protocole décrit ci-dessous.

La synthèse chimiques d'octapeptides chevauchants
10 couvrant la séquence en acides aminés 61-110 représentée dans l'identificateur SEQ ID NO 39 a été réalisée sur membrane de cellulose activée selon la technique de BERG et al. (1989. J. Ann. Chem. Soc., 111, 8024-8026) commercialisée par Cambridge Research Biochemicals sous la
15 dénomination commerciale Spotskan. Cette technique permet la synthèse simultanée d'un grand nombre de peptides et leur analyse.

La synthèse est réalisée avec des acides aminés estérifiés dont le groupement α -aminé est protégé par un
20 groupement FMOC (Nova Biochem) et les groupements latéraux par des groupements protecteurs tels que trityl, t-butyl ester ou t-butyl éther. Les acides aminés estérifiés sont solubilisés dans du N-méthyl pyrrolidone (NMP) à la concentration de 300 nM, et 0,9 μ l sont déposés au niveau
25 de taches de dépôt de bleu de bromophénol. Après incubation de 15 minutes, un nouveau dépôt d'acides aminés est réalisé suivi d'une autre incubation de 15 minutes. Si le couplage entre deux acides aminés s'est effectué correctement on observe une modification de coloration
30 (passage du bleu au vert-jaune). Après trois lavages dans du DMF, une étape d'acétylation est effectuée par de l'anhydride acétique. Ensuite, les groupements aminés terminaux des peptides en cours de synthèse sont déprotégés par de la pipéridine 20 % dans le DMF. Les
35 taches de dépôt sont recolorées par une solution de bleu de bromophénol à 1 % dans le DMF, lavées trois fois au

méthanol et séchées. L'ensemble de ces opérations constitue un cycle d'addition d'un acide aminé et ce cycle est répété jusqu'à l'achèvement de la synthèse. Lorsque tous les acides aminés ont été ajoutés, le groupement NH₂-terminal du dernier acide aminé est déprotégé par de la pipéridine à 20 % dans le DMF et acétylé par de l'anhydride acétique. Les groupements protecteurs de la chaîne latérale sont enlevés par un mélange de dichlorométhane/acide trifluoroacétique/triisobutylsilane (5ml/5ml/250µl). L'immunoréactivité des peptides est ensuite testée par ELISA.

Après synthèse en double des différents octapeptides sur deux membranes différentes, ces dernières sont rincées avec du méthanol et lavées dans du TBS (Tris 0,1M pH 7,2), puis incubées une nuit à température ambiante dans un tampon de saturation. Après plusieurs lavages dans du TBS-T (Tris 0,1M pH 7,2 - 0,05% Tween 20), une membrane est incubée avec une dilution au 1/50 d'un sérum de référence provenant d'un patient atteint de SEP et l'autre membrane avec une dilution au 1/50 d'un pool de sérums de témoins sains. Les membranes sont incubées 4 heures à température ambiante. Après lavages avec du TBS-T, un conjugué anti-immunoglobulines humaines marqué à la b-galactosidase (commercialisé par Cambridge Research Biomedicals) est ajouté à une dilution au 1/200 et l'ensemble est incubé deux heures à température ambiante. Après lavages des membranes par du TBS-T 0,05% et du PBS, l'immunoréactivité au niveau des différentes taches est révélée par addition de 5-bromo-4-chloro-3-indoyl-b-D-galactopyranoside dans du potassium. L'intensité de coloration des taches est estimée qualitativement avec une valeur relative de 0 à 5 comme représenté aux figures 31 à 33 annexées.

On peut ainsi déterminer deux régions immunodominantes à chaque extrémité du peptide POL2B correspondant respectivement aux séquences en acides

aminés 65-75 (SEQ ID NO 41) et 92-109 (SEQ ID NO 42), selon figure 34, et comprises respectivement entre les octapeptides Phe-Cys-Ile-Pro-Val-Arg-Pro-Asp (FCIPVRPD) et Arg-Pro-Asp-Ser-Gln-Phe-Leu-Phe (RPDSQFLF), et, Thr-Val-
5 Leu-Pro-Gln-Gly-Phe-Arg (TVLPQGFR) et Leu-Phe-Gly-Gln-Ala-Leu-Ala-Gln (LFGQALAQ) et une région moins réactive, mais apparemment plus spécifique, puisqu'elle ne produit aucun bruit de fond avec le sérum témoin, représentée par les octapeptides Leu-Phe-Ala-Phe-Glu-Asp-Pro-Leu (LFAFEDPL)
10 (SEQ ID NO 43) et Phe-Ala-Phe-Glu-Asp-Pro-Leu-Asn (FAFEDPLN) (SEQ ID NO 44).

Ces régions permettent de définir de nouveaux peptides plus spécifiques et plus immunoréactifs selon les techniques habituelles.

15 Il est ainsi possible, grâce aux découvertes effectuées et aux méthodes mises au point par les inventeurs, de réaliser un diagnostic de l'infection et/ou de la réactivation MSRV-1, et d'évaluer une thérapie dans la SEP sur la base de son efficacité à "négativer" la
20 détection de ces agents dans les fluides biologiques des patients. De plus, la détection précoce chez des personnes ne présentant pas encore de signes neurologiques de SEP, pourrait permettre d'instaurer un traitement d'autant plus efficace sur l'évolution clinique ultérieure qu'il
25 précèderait le stade lésionnel qui correspond à l'apparition des troubles neurologiques. Or, à ce jour, un diagnostic de SEP ne peut être établi avant l'installation d'une symptomatologie neurologique lésionnelle et, donc, aucun traitement n'est instauré avant l'émergence d'une
30 clinique évocatrice de lésions du système nerveux central déjà conséquentes. Le diagnostic d'une infection et/ou réactivation de MSRV-1 et/ou MSRV-2 chez l'homme est donc déterminant et la présente invention en fournit les moyens.

35 Il est ainsi possible, outre de réaliser un diagnostic de l'infection et/ou de la réactivation MSRV-1,

d'évaluer une thérapie dans la SEP sur la base de son efficacité à "négativer" la détection de ces agents dans les fluides biologiques des patients.

BIBLIOGRAPHIE

- (1) Norrby E., Prog. Med. Virol., 1978; 24, 1-39.
- (2) Johnson R.T., "Handbook of clinical neurology, 47
Demyelinating diseases", Vinken P. et Bruyn G.W., eds.
5 Amsterdam, Elsevier Science Publishing, 1985, 319-336.
- (3) Perron H. et coll., Res. Virol. 1989, 140, 551-561.
- (4) Perron H. et coll., "Current concepts in multiple
sclerosis" Wiethölter et coll., eds. Amsterdam,
Elsevier, 1991, 111-116.
- 10 (5) Perron H. et coll., The Lancet 1991, 337, 862-863.
- (6) Perron H. et coll., J. Gen. Virol. 1993, 74, 65-72.
- (7) Fields et Knipe, Fundamental Virology 1986, Rev Press
N.Y.
- (8) Nielsen P.E. et coll., Science 1991; 254, 1497-1500.
- 15 (9) Maniatis et al, Molecular Cloning, Cold Spring Harbor,
1982.
- (10) Southern. E.M., J. Mol. Biol. 1975, 98, 503.
- (11) Dunn A.R. et Hassel J.A., Cell 1977, 12, 23.
- (12) Shih et coll., J. Virol. 1989, 63, 64-75.
- 20 (13) Perron H. et coll., Res. Vir. 1992, 143, 337-350.
- (14) Meyerhans et coll., Cell 1989, 58, 901-910.
- (15) Linial M.L. and Miller A.D., "Current topics in
microbiology and immunobiology. Retroviruses,
strategies of replication" vol. 157, 125-152;
25 Swanstrom R. et Vogt P.K., éditeurs, Springer-Verlag,
Heidelberg 1990.
- (16) Lori F. et coll., J. Virol. 1992, 66, 5067-5074.
- (17) Sambrook J., Fritsch E.F., et Maniatis T., Molecular
cloning, a laboratory manual. Cold Spring Harbor
30 Laboratory Press, 1989.
- (18) La Mantia et coll., Nucleic Acids Research 1991, 19,
1513-1520.
- (19) Frohman et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 1988, 85,
8998-9002.
- 35 (20) Chomzynski P. et N. Sacchi, Analytical Biochemistry
1987, 162, 156-159.

- (21) F. Mallet et coll., Journal of Clinical Microbiology
1993; 31, 1444-1449.
- (22) G. Barany and R.B. Merrifield, 1980, In the Peptides,
2, 1-284, Gross E and Meienhofer J, Eds Academic
5 Press, New York.
- (23) Poser et al, Gbers G.C. eds. The diagnosis of multiple
sclerosis Thieme Stratton Inc, New York 1984 :
225-229.
- (24) La Mantia et coll., Nucleic Acid Research 1989, 17,
10 5913-22.

REVENDICATIONS

1/ Matériel viral, à l'état isolé ou purifié, dont le génome comprend une séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant les séquences SEQ ID NO 46, 5 SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ ID NO 56, leurs séquences complémentaires, et leurs séquences équivalentes, notamment les séquences nucléotidiques présentant, pour toute suite de 100 monomères contigus, au moins 50 % et préférentiellement au moins 70 % d'homologie 10 avec respectivement lesdites séquences SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ ID NO 56, et leurs séquences complémentaires.

2/ Matériel viral, à l'état isolé ou purifié, dont la région du génome comprenant les gènes env, pol et 15 une partie du gène gag, à l'exclusion de la sous-région ayant une séquence identique ou équivalente à SEQ ID NO 1, code pour tout polypeptide présentant, pour toute suite contigue d'au moins 30 acides aminés, au moins 50 %, et de préférence au moins 70 % d'homologie avec une séquence 20 peptidique codée par toute séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ ID NO 56, et leurs séquences complémentaires.

3/ Matériel viral, à l'état isolé ou purifié, 25 dont le gène pol comprend une séquence nucléotidique identique ou équivalente, partiellement ou totalement, à SEQ ID NO 57, à l'exclusion de SEQ ID NO 1.

4/ Fragment nucléotidique comprenant une séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant :

- 30 (a) toutes les séquences génomiques, partielles et totale, du gène pol du virus MSRV-1, sauf la séquence totale du fragment nucléotidique défini par SEQ ID NO 1 ;
- (b) toutes les séquences génomiques, partielles et totales, du gène env de MSRV-1 ;

- (c) toutes les séquences génomiques chevauchant le gène pol et le gène env du virus MSRV-1, et chevauchant le gène pol et le gène gag ;
- (d) toutes les séquences, partielles et totale, d'un clone
 5 choisi dans le groupe incluant les clones FBd3
 (SEQ ID NO 46), t pol (SEQ ID NO 51),
 JLBc1 (SEQ ID NO 52), JLBc2 (SEQ ID NO 53),
 GM3 (SEQ ID NO 56), à l'exclusion de toute séquence
 nucléotidique identique à ou comprise dans la séquence
 10 définie par SEQ ID NO 1 ;
- (e) les séquences complémentaires auxdites séquences génomiques ;
- (f) les séquences équivalentes auxdites séquences (a)
 à (e), notamment les séquences nucléotidiques
 15 présentant, pour toute suite de 100 monomères
 contigus, au moins 50 % et de préférence au moins 70 %
 d'homologie avec lesdites séquences (a) à (e).

5/ Fragment selon la revendication 4, comprenant une séquence nucléotidique identique à une séquence
 20 génomique partielle ou totale du gène pol du virus MSRV-1, sauf à la séquence totale du fragment nucléotidique défini par SEQ ID NO 1, ou identique à toute séquence équivalente à ladite séquence génomique partielle ou totale, notamment homologue à cette dernière.

- 25 6/ Fragment nucléotidique selon la revendication 5, comprenant une séquence nucléotidique codante, partiellement ou totalement identique à une séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant :
- la séquence nucléotidique définie par SEQ ID NO 40 ;
 - 30 -les séquences complémentaires à SEQ ID NO 40 ;
 - les séquences équivalentes et notamment homologues à SEQ ID NO 40 ;
 - les séquences codant pour tout ou partie de la séquence peptidique définie par SEQ ID NO 39 ;
 - 35 -les séquences codant pour tout ou partie d'une séquence peptidique équivalente, notamment homologue à

SEQ ID NO 39, susceptible d'être reconnue par des sera de patients infectés par le virus MSRV-1, ou chez lesquels le virus MSRV-1 a été réactivé.

7/ Fragment selon la revendication 4, comprenant
5 une séquence nucléotidique identique à une séquence génomique partielle ou totale du gène env du virus MSRV-1, ou identique à toute séquence complémentaire de ladite séquence nucléotidique, ou identique à toute séquence équivalente à ladite séquence nucléotidique, notamment
10 homologue à cette dernière.

8/ Fragment selon la revendication 4, comprenant une séquence nucléotidique identique à une séquence partielle ou totale d'un clone choisi dans le groupe incluant les clones FBd3 (SEQ ID NO 46),
15 t pol (SEQ ID NO 51) JLBc1 (SEQ ID NO 52), JLBc2 (SEQ ID NO 53) GM3 (SEQ ID NO 56), à l'exclusion de toute séquence nucléotidique identique à ou comprise dans la séquence définie par SEQ ID NO 1.

9/ Sonde nucléique de détection d'un agent
20 pathogène et/ou infectant associé à la sclérose en plaques, caractérisée en ce qu'elle est susceptible de s'hybrider spécifiquement sur tout fragment selon l'une quelconque des revendications 4 à 8, appartenant ou compris dans le génome dudit agent pathogène.

25 10/ Amorce pour l'amplification par polymérisation d'un ARN ou d'un ADN d'un matériel viral, caractérisée en ce qu'elle comprend une séquence nucléotidique identique ou équivalente à au moins une partie de la séquence nucléotidique d'un fragment selon
30 l'une quelconque des revendications 4 à 8, notamment une séquence nucléotidique présentant pour toute suite de 10 monomères contigus, au moins 70 % d'homologie avec au moins ladite partie dudit fragment.

11/ Amorce selon la revendication 10,
35 caractérisée en ce que sa séquence nucléotidique est identique à l'une quelconque des séquences choisies dans

le groupe incluant SEQ ID NO 47 à SEQ ID NO 50, SEQ ID NO 55.

12/ ARN ou ADN, et notamment vecteur de réplication, comprenant un fragment génomique du matériel viral selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, ou un fragment selon l'une quelconque des revendications 4 à 8.

13/ Peptide codé par tout cadre de lecture ouvert appartenant à un fragment nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 4 à 8, notamment polypeptide, par exemple oligopeptide formant ou comprenant un déterminant antigénique reconnu par des sera de patients infectés par le virus MSRV-1, et/ou chez lesquels le virus MSRV-1 a été réactivé.

14/ Polypeptide antigénique selon la revendication 13, caractérisé en ce que le cadre de lecture ouvert le codant commence, dans le sens 5'-3', au nucléotide 181, et finit au nucléotide 330 de SEQ ID NO 1.

15/ Polypeptide, notamment oligopeptide antigénique reconnu des sera de patients infectés par le virus MSRV-1, et/ou chez lesquels le virus MSRV-1 a été réactivé, caractérisé en ce que sa séquence peptidique est identique, partiellement ou totalement, ou équivalente à la séquence définie par SEQ ID NO 39.

16/ Oligopeptide antigénique selon la revendication 15, caractérisé en ce que sa séquence peptidique est identique à une séquence choisie dans le groupe incluant les séquences SEQ ID NO 41 à SEQ ID NO 44.

17/ Anticorps mono- ou polyclonal dirigé contre le virus MSRV-1, caractérisé en ce qu'il est obtenu par réaction immunologique d'un organisme humain ou animal, à un agent immunogène constitué par un polypeptide antigénique selon l'une quelconque des revendications 13 à 16.

18/ Réactif de détection du virus MSRV-1, ou d'une exposition audit. virus, caractérisé en ce qu'il

comprend, à titre de substance réactive, un peptide, notamment antigénique, selon l'une quelconque des revendications 13 à 16, ou un anti-ligand, notamment anticorps dudit peptide.

5 19/ Composition diagnostique, prophylactique, ou thérapeutique, comprenant un peptide, notamment antigénique, selon l'une quelconque des revendications 13 à 16, ou un anti-ligand, notamment anticorps dudit peptide, selon la revendication 16.

10 20/ Composition immunothérapeutique active, notamment composition vaccinale, selon la revendication 19.

 21/ Composition diagnostique, prophylactique, ou thérapeutique, notamment pour inhiber l'expression d'au
15 moins un agent pathogène et/ou infectant associé à la sclérose en plaques, comprenant un fragment nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 4 à 8, ou un polynucléotide, notamment oligonucléotide, dont la séquence est partiellement identique à celle dudit
20 fragment, sauf à celle du fragment ayant la séquence nucléotidique SEQ ID NO 1.

 22/ Procédé pour détecter un agent pathologique et/ou infectant associé à la sclérose en plaques, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en
25 contact un ARN et/ou un ADN présumé appartenir ou provenant dudit agent pathologique et/ou infectant, ou leur ARN et/ou ADN complémentaire, avec une composition comprenant un fragment nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 4 à 8, ou un polynucléotide
30 notamment oligonucléotide dont la séquence est partiellement identique à celle dudit fragment, sauf à celle du fragment ayant la séquence nucléotidique SEQ ID NO 1.

 23/ Procédé pour détecter la présence ou
35 l'exposition à un agent pathologique et/ou infectant associé à la sclérose en plaques, dans un échantillon

biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact ledit échantillon avec un peptide, notamment antigénique, selon l'une quelconque des revendications 13 à 16, ou un anti-ligand, notamment anticorps, dudit peptide, selon la
5 revendication 18.

24/ Dispositif de détection du virus MSRV-1, comprenant un réactif selon la revendication 18, supporté par un support solide, immunologiquement compatible avec ledit réactif, caractérisé en ce qu'il comprend un moyen
10 de mise en contact d'un échantillon biologique, tel qu'un échantillon de sang ou de liquide céphalo-rachidien, susceptible de contenir des anticorps anti-MSRV-1, avec ledit réactif, dans des conditions permettant une éventuelle réaction immunologique, et des moyens de
15 détection du complexe immun formé avec ledit réactif.

25/ Procédé de détection d'anticorps anti-MSRV-1, dans un échantillon biologique, tel qu'un échantillon de sang ou de liquide céphalo-rachidien, caractérisé en ce qu'on met en contact ledit échantillon et un réactif selon
20 la revendication 18, consistant en un anticorps, dans des conditions permettant une éventuelle réaction immunologique, et on détecte ensuite la présence d'un complexe immun formé avec ledit réactif.

4/35

FIG. 1

Consensus GTTAGGGAT ANCCCTCATC TCTTTGGTCA GGTACTGGCC CAAGATCTAG 50

Consensus GCCACTTCTC AGGTCCAGSN ACTCTGTGOC TTICAG 85

SEQ ID NO3 (POL MSRV-1B)

Consensus GTTCAGGGAT AGCCCCCATC TATTTGGGCA GCCACTAGCT CAATACTIGA 50

Consensus GCCAGTCTC ATACCTGGAC AYTCTGTGOC TTGGT 86

SEQ ID NO4 (POL MSRV-1B)

Consensus GTTCARRGAT AGCCCCCATC TATTTGGGCA RGYATTAGCC CAAGACTIGA 50

Consensus GYCACTCTC ATACCTGGAC ACTCTGTGOC TTYRG 85

SEQ ID NO5 (POL MSRV-1B)

Consensus GTTCAGGGAT AGCTCCCATC TATTTGGGCT GGCATTACCC CGAGACTTAA 50

Consensus GCCAGTCTC ATACCTGGAC ACTCTGTGOC TTGG 85

SEQ ID NO6 (POL MSRV-1B)

Consensus GTGTGGCAC AGGGGTTTAR RGATANCYCY CATCTMTTIG GYWRGYAT

Consensus RRCYCRAKAY YIRRGYCAVT TCTYAKRYSY RGSNAYCTB KYOCTTYRGT

Consensus ACATGGATGA C

SEQ ID NO7 (POL MSRV-1B)

2/35

FIG.2

CONSENSUS A

SEQ ID NO 3

GTTAGGGATAGCCC TCATCTCTTGGTCA GGTACTGGCCCAAGA TCTAGGCCACTTCTC 60
 V . G . P S S L W S G T G P R S R P L L
 F R D S P H L F G Q V L A Q D L G H F S
 L G I A L I S L V R Y W P K I . A T S Q
 AGGTCCAGGCACTCT GTTCCTTCAG 85
 R S R H S V P S
 G P G T L F L Q
 V Q A L C S F

CONSENSUS B

SEQ ID NO 4

GTTCAGGGATAGCCC CCATCTATTGGCCA GGCCTAGCTCAATA CTTGAGCCAGTTCTC 60
 V Q G . P P S I W P G T S S I L E P V L
 F R D S P H L F G Q A L A Q Y L S Q F S
 S G I A P I Y L A R H . L N T . A S S H
 ATACCTGGCACTCT TGTCTTCGGT 86
 I P G H S C P S
 Y L D T L V L R
 T W T L L S F G

CONSENSUS C

SEQ ID NO 5

GTTCAGGGATAGCCC CCATCTATTGGCCA GGCATTAGCCCAAGA CTTGAGTCAATTCTC 60
 V Q G . P P S I W P G I S P R L E S I L
 F R D S P H L F G Q A L A Q D L S Q F S
 S G I A P I Y L A R H . P K T . V N S H
 ATACCTGGCACTCT TGTCTTCAG 85
 I P G H S C P S
 Y L D T L V L Q
 T W T L L S F

CONSENSUS D

SEQ ID NO 6

GTTCAGGGATAGCTC CCATCTATTGGCCT GGCATTAACCCGAGA CTTAAGCCAGTTCTC 60
 V Q G . L P S I W P G I N P R L K P V L
 F R D S S H L F G L A L T R D L S Q F S
 S G I A P I Y L A W H . P E T . A S S H
 ATACGTGGCACTCT TGTCTTTGG 85
 I R G H S C P L
 Y V D T L V L W
 T W T L L S F

3/35

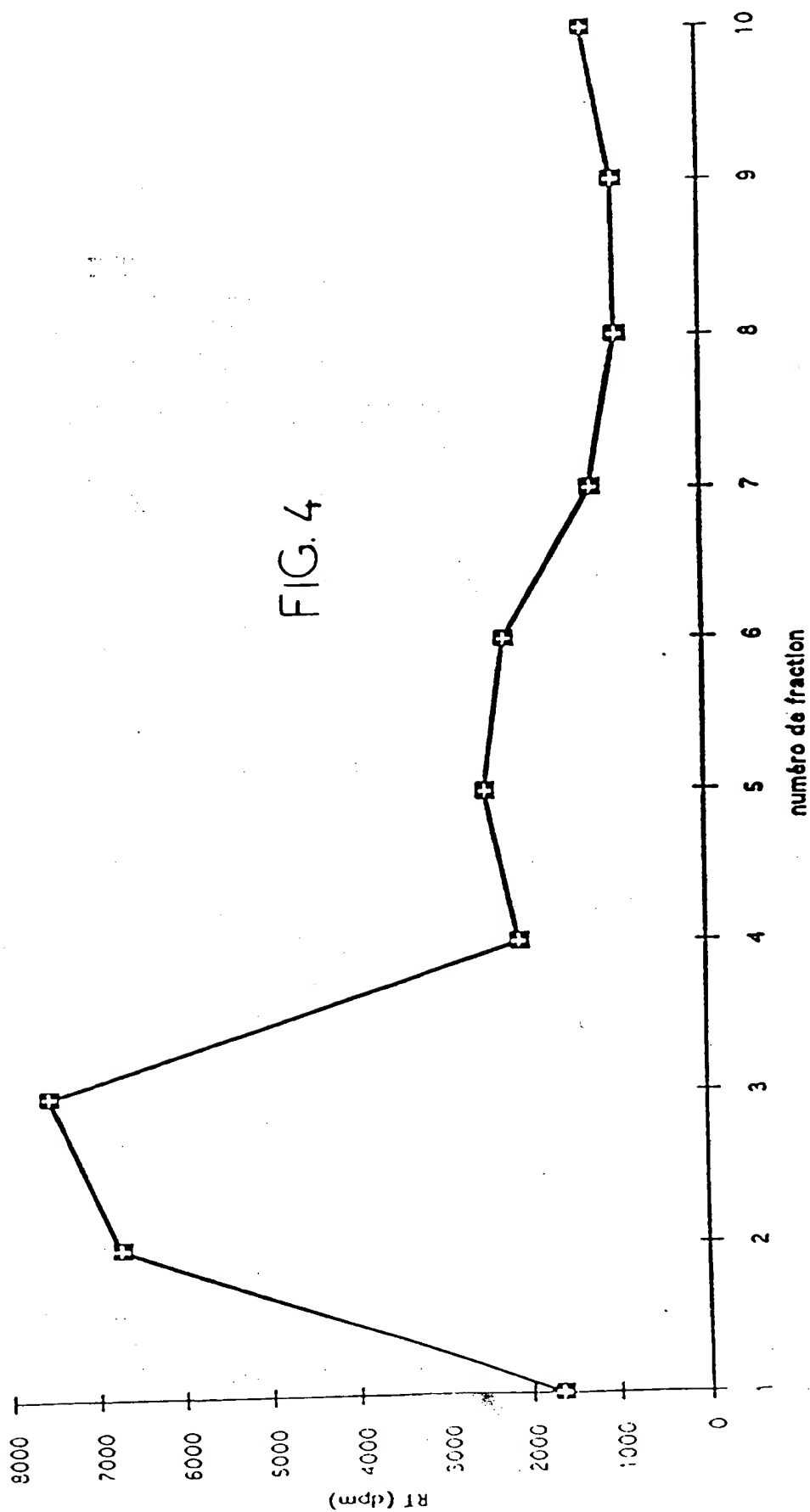
FIG. 3

Consensus	TGGATOCAG TGYTGCACA GGGGCTGAA GGTATOGG TGCAGTGGC	50
Consensus	GGATGCGGC TATAGCTCT ACGTGGATGA OCTSCIGAAG CTGAG	96

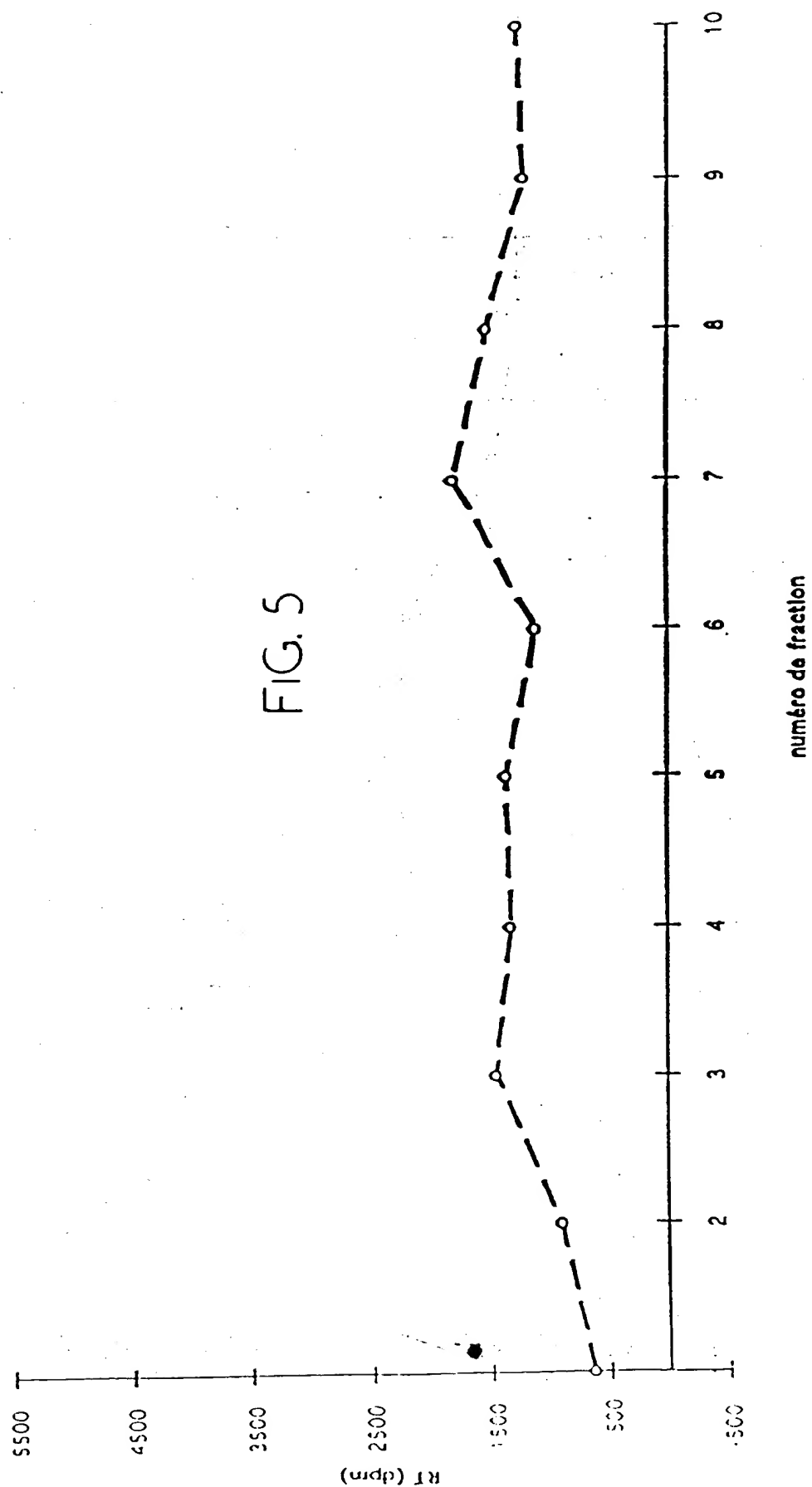
SEQ ID NO 11

4/35

FIG. 4



5/35



6/35

FIG. 6

CAAGCCACCC AAGAACTCTT AAATTTCCTC ACTACCTGTG GCTACAAGGT	50
TTCCAAACCA AAGGCTCAGC TCTGCTCACA GGAGATTAGA TACTTAGGGT	100
TAAAATTATC CAAAGGCACC AGGGGCCCTCA GTGAGGAACG TATCCAGCCT	150
ATACTGGGTT ATCCTCATCC CAAAACCCCTA AAGCAACTAA GAGGGTTCCT	200
TAGCATGATC AGGTTTCTGC CGAAAACAAG ATTCCCAGGT ACAACCAAAA	250
TAGCCAGACC ATTATATACA CTAATTAAAGG AAATCAGAA AGCCAATAAC	300
TATTTAGTAA GATGGACACC TAAACAGAAG GCTTTCCAGG CCTTAAAGAA	350
GGCCCTAACC CAAGCCCCAG TGTTCAGCTT GCCAACAGGG CAAGATTTT	400
CTTTATATGG CACAGAAAAA ACAGGAATCG CTCTAGGAGT CCTTACACAG	450
GTCCGAGGGA TGAGCTTGCA ACCCGTGGCA TACCTGAATA AGGAAATIGA	500
TGTAGTGGCA AAGGGTTGGC CTCATINGTTT ATGGGTAAATG GNGGCAGTAG	550
CAGTCINAGT ATCTGAAGCA GTTAAAATAA TACAGGGAAG AGATCTTINCT	600
GTGTGGACAT CTCATGATGT GAACGGCATA CTCACTGCTA AAGGAGACTT	650
GTGGTTGTCA GACAACCATT TACTTAANTA TCAGGCTCTA TTAATTGAAG	700
AGCCAGTGCT GNGACTGGC ACTTGTGCAA CTCTTAAACC C	741

SEQ ID NO9 (PSJ 17)

TCAGGGATAGCCCCCATCTATTTGGCCAGGCATTAGCCCAAGACTTGAGTC
AATTCTCATACCTGGACACTCTTGTCTTCAGTACATGGATGATTTACTTT
TAGTCGCCCCGTT CAGAAACCTTGTGCCATCAAGCCACCCAAGAACTCTTAA
CTTTCCTCACTACCTGTGGCTACAAGGTTTCCAAACCAAAGGCTCGGCTCT
GCTCACAGGAGATTAGATACTNAGGGCTAAAATTATCCAAAGGCACCAGG
GCCCTCAGTGAGGAACGTATCCAGCCTATACTGGCTTATCCTCATCCCCAA
ACCCTAAAGCAACTAAGAGGGTTCCTTGGCATAACAGGTTTCTGCCGAAA
ACAGATTCCCAGGTACASCCCAATAGCCAGACCATTATATACACTAATTA
NGGAAACTCAGAAAGCCAATACCTATTTAGTAAGATGGACACCTACAGAA
GTGGCTTTCCAGGCCCTAAAGAAGGCCCTAACCCAAGCCCCAGTGTTCAGC
TTGCCAACAGGGCAAGATTTTTCTTTATATGCCACAGAAAAAACAGGAAT
AGCTCTAGGAGTCCTTACGCAGGTCTCAGGGATGAGCTTGCAACCCGTGGT
ATACCTGAGTAAGGAAATTGATGTAGTGGCAAAGGGTT

SEQ ID NO 8 (MOO3-POO4)

FIG. 7

8/35

SEQ ID NO 2 (F11-1)

10 * 20 * 30 * 40 * 50 * 60 * 70 *
 CCC TTT GCC ACT ACA TCA ATT TTA GGA GTA AGG AAA CCC AAC GGA CAG TGG AGG TTA GTG CAA GAA CTC ACG
 P F A T T S I L G V R K P N G Q W R L V Q E L R>
 ----- TRANSLATION OF F11-1 [A] -----
 80 * 90 * 100 * 110 * 120 * 130 * 140 *
 ATT ATC AAT GAG GCT GTT GTT CCT CTA TAC CCA OCT GTA CCT AAC CCT TAT ACA GTG CTT TCC CAA ATA CCA
 I I N E A V V P L Y P A V P N P Y T V L S Q I P>
 ----- TRANSLATION OF F11-1 [A] -----
 150 * 160 * 170 * 180 * 190 * 200 * 210 *
 GAG GAA GCA GAG TGG TTT ACA GTC CTG GAC CTT AAG GAT GCC TTT TTC TGC ATC CCT GTA CGT CCT GAC TCT
 E E A E W F T V L D L K D A F F C I P V R P D S>
 ----- TRANSLATION OF F11-1 [A] -----
 220 * 230 * 240 * 250 * 260 * 270 * 280 *
 CAA TTC TTG TTT GCC TTT GAA GAT CCT TTG AAC CCA ACG TCT CAA CTC ACC TGG ACT GTT TTA CCC CAA GGG
 Q F L F A F E D P L N P T S Q L T W T V L P Q G>
 ----- TRANSLATION OF F11-1 [A] -----

290

TTC	AAG	GGA
F	K	G>

FIG. 8

9/35

10 20 30 40 50 60 70
 CCG TTT GGC ACT ACA TCA ATT TTA GGA GTA AGG AAA CCG AAC GGA CAG TGG AGG TTA GTG CAA GAA CTC AGG
 P F A T T S I L G V R K P H G Q W R L V Q E L R
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

80 90 100 110 120 130 140
 ATT ATC AAT GAG GCT GTT GTT OCT CTA TAC CCA GCT GTA OCT AAC OCT TAT ACA GTG CTT TCC CAA ATA CCA
 I I N E A V P L Y F A V P H F Y T V L S Q I P
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

150 160 170 180 190 200 210
 GAG GAA GCA GAG TGG TTT ACA GTC CTG GAC CTT AAG GAT GGC TTT TTC TGC ATC OCT GTA GGT OCT GAC TCT
 E E A E W F T V L D L K D A F F C I P V R P D S
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

220 230 240 250 260 270 280
 CAA TTC TTG TTT GGC TTT GAA GAT OCT TTG AAC CCA AGG TCT CAA CTC ACC TGG ACT GTT TTA CCC CAA GGG
 Q F L F A F E D F L H P T S Q L T W T V L P Q G
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

290 300 310 320 330 340 350 360
 TTC AGG GAT ACC CCG CAT CTA TTT GGC CAG GCA TTA GGC CAA GAC TTG AGT CAA TTC TCA TAC CTG GAC ACT
 F R D S P H L F G Q A L A Q D L S Q F S Y L D T
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

370 380 390 400 410 420 430
 CTT GTC CTT CAG TAC AAG GAT GAT TTA CTT TTA GTC GGC GGT TCA GAA ACC TTG TGC CAT CAA GGC ACC CAA
 L V L Q Y H D D L L L V A R S E T L C H Q A T Q
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

440 450 460 470 480 490 500
 GAA CTC TTA ACT TTC CTC ACT ACC TGT GGC TAC AAG GTT TCC AAA CCA AAG GCT CCG CTC TGC TCA CAG GAG
 E L L T F L T T C G Y K V S K F K A R L C S Q D
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

510 520 530 540 550 560 570
 ATT AGA TAC TTA GGC CTA AAA TTA TCC AAA GGC ACC AGG GGC CTC AGT CAG GAA GGT ATC CAG OCT AEA CTA
 I R Y X G L K L S K G T R A L S E E R I Q P I L
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

580 590 600 610 620 630 640
 GCT TAT OCT CAT CCG AAA ACC CTA AAG CAA CTA AGA GGC TTC CTT GGC ATA ACA GGT TTC TGC CCA AAA CAG
 A Y P H P K T L K Q L R G F L G I T G F C R K Q
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

650 660 670 680 690 700 710 720
 ATT CCG AGG TAC ASC CCA AEA GGC AGA CCA TTA TAT ACA CTA ATT AAG GAA ACT CAG AAA GGC AAT ACC TAT
 I P R Y X F I A R F L Y T L I X E T Q K A N T Y
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

730 740 750 760 770 780 790
 TTA GAA AGA TGG ACA OCT ACA GAA GTG GCT TTC CAG GGC CTA AAG AAG GGC CTA ACC CAA GGC CCA GTG TTC
 L V R W T F T E V A F Q A L E K K A L T Q A P V P
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

800 810 820 830 840 850 860
 AGC TTG CCA ACA GGC CAA GAT TTT TCT TTA TAT GGC ACA GAA AAA ACA GGA ATA OCT CTA GGA GTC CTT AGG
 S L P T G Q D F S L Y A T E K T G I A L G V L T
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

870 880 890 900 910 920 930
 CAG GTC TCA GGG ATG AGC TTG CAA CCG GTG GTA TAC CTG AGT AAG GAA ATT GAT GTA GTG CCA AAG GGT TGG
 Q V S G H S L Q P V V Y L S K E I D V V A K G W
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

940 950 960 970 980 990 1000
 OCT CAT NGT TTA TGG GTA ATG GAG GCA GGA GCA TTA GTA TCT GAA GCA GTT AAA ATA ATA CAG GGA AGA
 P H X L W V H X A V A V X V S E A V K I I Q G R
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

1010 1020 1030 1040 1050 1060 1070 1080
 GAT CTT NGT GTG TGG ACA TCT CAT GAT GTG AAC GGC AEA CTC ACT GCT AAA GGA GAC TTG TGG TTG TCA GAC
 D L X V W T S H D V H G I L T A K G D L W L S D
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

1090 1100 1110 1120 1130 1140 1150
 AAC CAT TTA CTT AAN TAT CAG GCT CTA TTA CTT GAA GAG CCA GTG CTG NGA CTG CCG ACT TGT CCA ACT CTT
 N H L L X Y Q A L L L E E P V L X L R T C A T L
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

AAA CCG
 K P
 TRANSLATION OF MSRV-1 POL (A)

FIG. 9

SEQ ID NO 1 (MSRV-1 pol*)

10/35

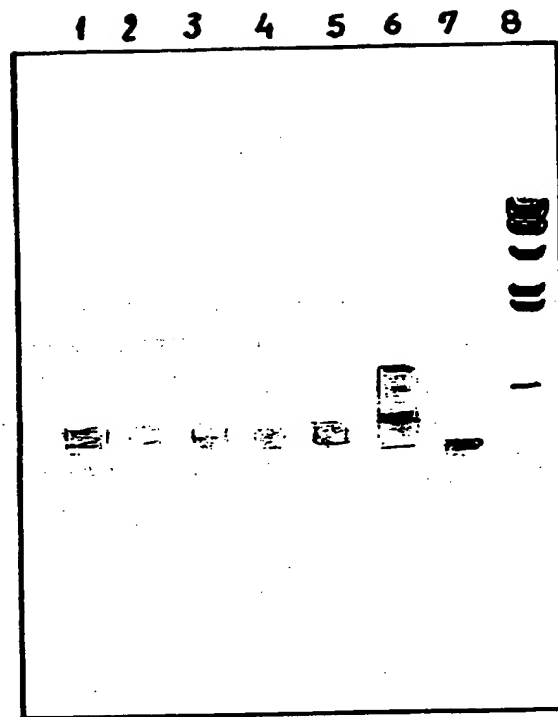
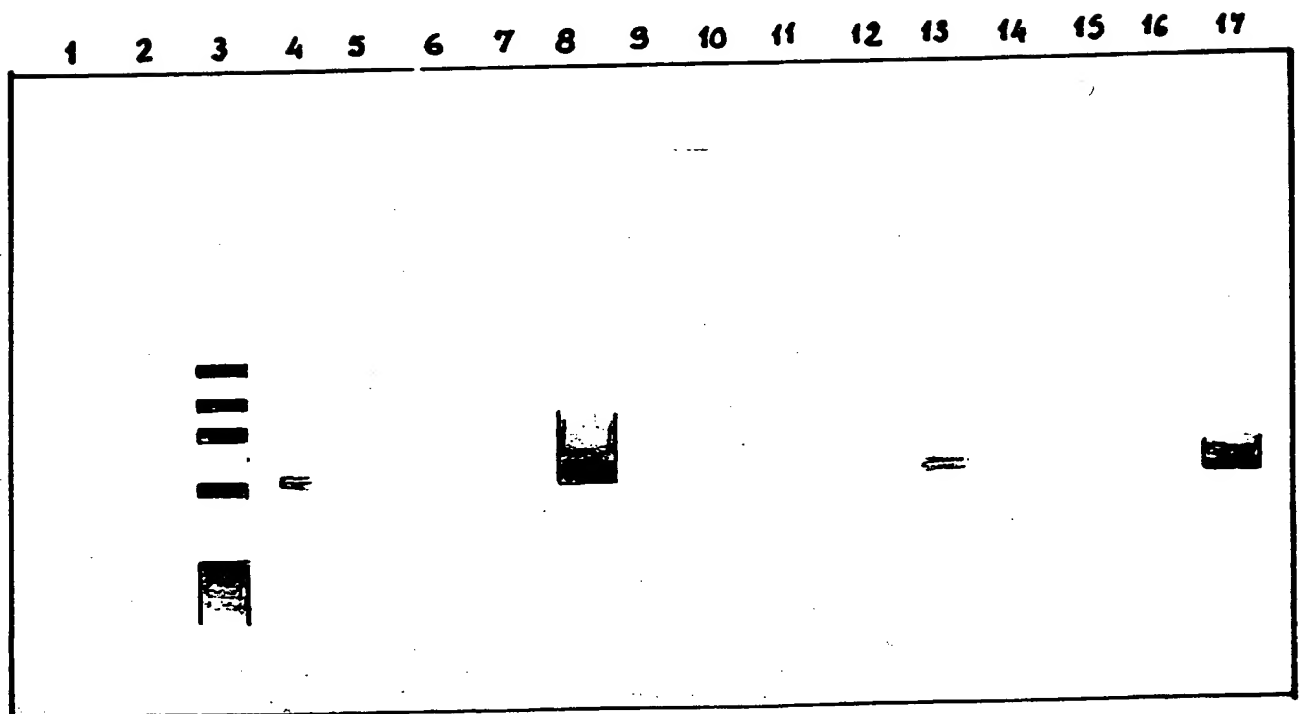
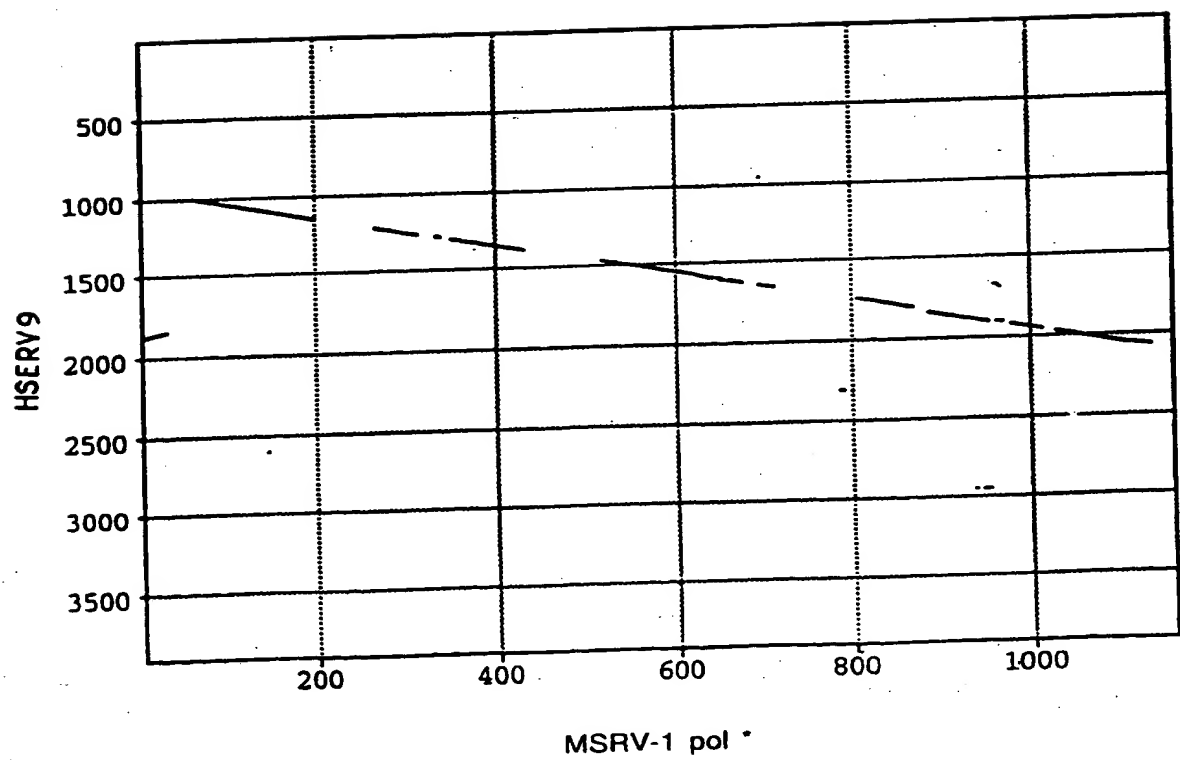


FIG. 11



44/35

FIG. 12



12/35

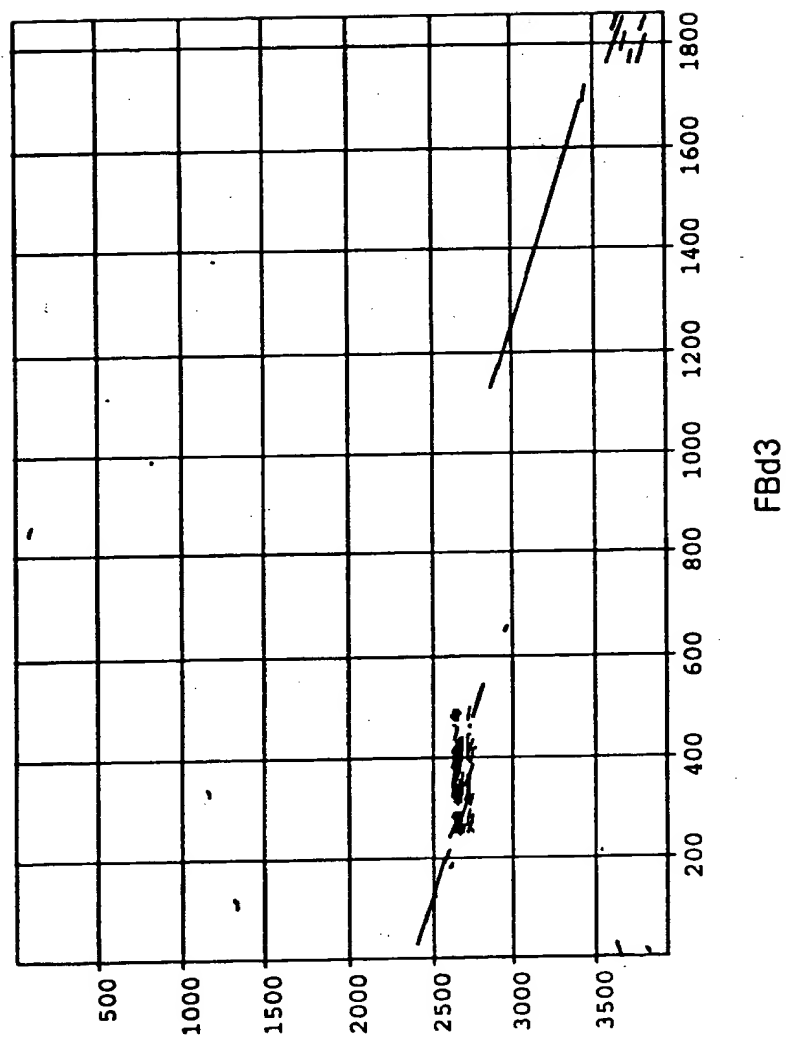
FIG. 13

SEQ ID NO 46 (FBd3)

GTGCTGATTGGTGTATTTACAATCCTTTATCTAATCCGAAATGCCCATGTTG
CAATATGGAAAGAAAGGGAGTTCCTAACCTCTGGGGGAACCCCCATTAAA
TACCACAAGTAAATCATGGAGTTATTGCACACAGTGCAAAAACTCAAGGA
GGTGGAAGTCTTACACTGCCAAAGCCATCAGAAAAGGGAAGAGGGGAGAA
GAGCAGCATAAGTGGCTACAGAGGCAAGGAAAGACTAGCAGAAAGGAAA
GAGAGAAAGAGACAGAAAGTCAGAGAGAGAGAGAGAGGAAGAGACAGAGCA
CAAAGAGGGAGTCAGAGAGAGAGAGAGAGACAGAGAGTCAGAGAGAAGGAA
AGAGAGAGAGGAAGAGACAAAGAATGAATCAAACAGAGAGACAGAAAGT
CAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGGAAGAGACAGAGAAAAAGAGGGAGTCAGAA
AAAGAGAGACCAAAGAAGAAGTCCAAAGAGAGAAAGAGAGAGATGGAAG
TAGTAAAGGAAAAACAGTGTACCCTATTCTTTAAAAGCCGGGGTAAATTT
AAAACCTATAATTGATAACTGAAGGTCTTCTCTGTAACCCTGTAACACTCC
AATACCACCTTGTTGTCAAGTGTAACAAGGGCGTAGCCCCAAAAGCACTG
AGGCCACTAACAACCCATAGCCTTCCTATCAAAATTCCTTAACCCAGCAGG
TTTCCTAACAGGGGATCTAAATCTTAATTAATTACCATACAATGGTCCAAC
CAGACTTAGGAGGAATTCCCTTCAGGACGGGAAGATAGATGCTTCCTCCCA
GGCGATTAAGGGAGAAAGACACAATGGGTATTCAGTAAGTGCCAAGGGGA
ACACTTGTAGAAGCAAAGTTAGGAAAATTGCCAAATAATTGGTTTGCTCAA
GAGTTGTTTGCACTCAGCCAAACCTTGAAGTACTTGCAAGATCAGAAAGGA
GCCATCTATACCAATTCTAAGTTAATATGGACTGAAGGAGGTTTTATTAAT
ACCAAAGAGAAATTAATAATCCCAAACCTTATAAGGTTTTCAACCAAAGTAA
AGTTTGCTAAAAGTTAACAGCGTAACATGTATTATCCTACTACCACACT
CTCAAAGGATTTCTCAGACAGTTTGCAAGAAATAATGATATCTATCCTTAC
TCTACAATCCCAAATAGACTCTTTGGCAGCAGTGACTCTCCAAAACCGTCA
AGGCCTAGACCTCCTCACTGCTGAGAAAGGAGGACTCTGCACCTTCTTAAG
GGAAGAGTGTTGTCTTTACACTAACCAGTCAGGGATAGTATGAGATGCTGC
CCGGCATTACAGAAAAAGGCTTCTGAAATCAGACAACGCCTTTCAAATTC
CTATACCAACCTCTGGAGTTGGGCAACATGGTTTCTTCCCTTTCTATGTCCC
ATGGCTGCCATCTTGCTATTACTCGCCTTTGGGCCCTGTATTTTAACCTCC
TTGTCAAATTTGTTTCTTCTAGGATCGAGGCCATCAAGCTACAGATGGTCTT
ACAAATGGAACCCCCAAATGAGCTCAACTATCAACTTCTACTGAGGACCCCT
AGACCAACCCCTGGCCCTTTCACTGGCCTAAAGAGTTCCCGTCTGGAGGA
CACTACCACTGCAGGGCCCCATCTTTGCCCTATCCAGAAGGAAGTAGCTA
GAGCAGTCATTGCCCAATTCCCAAGAGCAGCTGGGGTGTCCCGTTTAGAGT
GGGGATTGAGAGGTGAAGCCAGCTGGACTTCTGGGTCTGGGTGGGGACTTG
GAGAACTTTTGTGTCTAGCTAAAGGATTGTAAATGCAACAATCAGTGCTCT
GTGTCTAGCTAAAGGATTGTAAATACACCAATCAGCAC

J3/35

FIG. 14



HSERV9

14/35

FIG. 15

SEQ ID NO 51 (t pol)

GGCTGCTAAAGGAGACTTGTGGTTGTCAGACAATCGCCTACTTAGGTACCA
GGCCTTATTACTTGAGGGACTGGTGCTTCAGATGCGCACTTGTGCAGCTCT
TAACCCAAACTTATGCTGCCCAGAAGGATCTTTAGAGGTCCCCTTAGCCA
ACCCTGACCTCAACCTATATATATACTGATGGAAGTTCGTTTGTAGAAAAG
GGATTACAAAGGGNAGGATATNCCATAGGTTAGTGATAAAGCAGTACTTG
AAAGTAAGCCTCTTCCCCCAGGGACCAGCGCCCCCGTTAGCAGAACTAGT
GGCACTGACCCCGAGCCTTAGAACTTGGAAAGGGAGGAGGATAAATGTGT
ATACAGATAGCAAGTATGCTTATCTAATCCGAAATGCCCATGTTG

SEQ ID NO 52 (JLBc1)

TCAGGGATAGCCCCCATCTATTTGGTCAGGCACTGGCCCAAGATCTAGGGA
CATGCCACTTTTAAGAGCCATTTCTCAAGTCCAGGTAATCTGGTCCTTCGGT
ATGTGGATGATTTACTTTTGGCTACCAGTTCAGTAGCCTCATGCCAGCAGG
CTACTCTAGATCTCTTGAACCTTTCTAGCTAATCAAGGGTACAAGGCATCTA
GGTTGAAGGCCAGCTTTGCCTACAGCAGGTCAAATATCTAGGCCTAATCT
TAGCCAGAGGGACCAGGGCACTCAGCAAGGAACAAATACAGCCTATACTG
GCTTATCCTCACCTAAGACATTAACACAGTTGCGGGGGTTCCTTGGAATC
ACTGGCTTTTTTGGTGACTATGGATTCCCAGATACAGCAAGATTGGCAGGCC
CCTCTATACTGTAATCAAGGAGACTCACGAGGGCAAGTACTCATCTAGTAG
AATGGGAACTAGGGACAGAAACAGCCTTCAAAACCTTAAAGCAGGCCCTA
GTACAATCTCCAGCTTTAAGCCTTCCCACAGGACAAAACCTTCTCTTTATAC
ATCACAGAGAGGGCAGAGATAGCTCTTGGTGTCTTATTACAGACTCATGGG
ACTACCCCAACAACAGTGGCACACCTAAGTAAGGAAATTGATGTAGTAGC
AAAAGGCTGGCCTCACTGTTTATGGGTAGCTGTGGTGGTGGCTGTCTTAGT
GTCAGAAGCTATCAAAATAATACAAGGAAAGGATCTCACTGTCTGGACTA
CTCATGATGTAATGGCATACTAGGTGCCAAAAGAAGTTTATGGGTATCAGA
CAACCACCTGCTTAGATACCAGGGACTACTCCTGGAGGATTGGGCTTCAAG
TGCGTTTTTTGTGGCCTCAACCCTGCCACTTTTCCTCCAGAGGATGGAGAG
CCGCTTGAGCATGCTTGCCAACAGGTTGTAGGCCAGAATTATCCACCCGA
GATGATCTCTTAGAGTACCCTTAGCTAATCCTGACCTTAACCTATATACCA
ATGGAAGTTCATTTGTGGAAAACGGGATATGAAGGGCAGGTTATGTCATAG
TTAGTGATGTAATCATACTTGCAAGTAAGCCTCTTACCCCAAGGGGCCAGCA
CTCAGTTAGCAGAACTAGTCACACTTACCTTAACCTTAGAACTGGGAAAGG
GAAAAAGAATAAATATGTATACAGATAGTAAGTATGCTTATCTAATCCTAC
ATGCCCATGCTGCAATATGGAAGGAAAGGGAGTTCCTAACCCCTGGGGGA
ACCCCATTAATAACCAAGGYAAATCATGGAGTTATTGCACGCAGTGC
AAAAACTCAAGGAGGTGGCAGTCTTACACTGCCGAAGCYATCAAAAAGGG
GAAGGAGAGGGGAGAACAGCAGCATAAGTGGTTGGCAGAGGCAGTGAAA
GACCAGCAGAGAGAAGGAGAGAGACAACGTCAACGACAGAAGGAAAGAA
GAGGAGGAGACAGAGAGGAAGAGACAGAGAGACAGTTAGTCCAAGAGAG
AGACAGAGAGAGGAAGAGACAGACAGAAAAGTCCAAGAGAGAAGGAAAGA
GAGGAAGAGACCAAGGAGTCCNAGAGAGAGAAAAGAGATAGAAGTAGTAA
AGAAAAAACATTGTACCCTATTCTTTAAAAGCCGGGGTATATTTAAAACC
TATAATTGATAATTGAGTTCTTGACCCCTCCTCCAGGGGATYGCTGGGAGG
AAACCCTCAACCGATATGTGAAAATTGTGGGTGCTCCCTATGTCTCAATTA
CCAGCCAATACCCCTTGTTTTTAGTGTGAACGAGGGTGTAGAGCGCAGAC
AGGGAGACCTCTGACAATCCATACCCTTCCTATCCAAAATCCTTAACCCAG
CAGGTTTTCTAAAAGGGGATCTAAATCTTAATTAATTACCATACAAAGGTC
AAACCAGATCTAGGAGGAACCTTCCTTCAGGACAGGATGATAGATGGTTCCT
CCCAGGCGATTAAAGAAAATAAAAAGACACATGGGCAGCCAGTAAGTGAT
AAGGGAACACTAGTAGAAGCAGTTAGGAGAAGTTGCCTAATAATTGGTCT
ACTCCAAATGTGTGAGTTGTTTCGCACTCAGCCCAAATCTTAAAGTACTTAC
AGAATTAGGGAGGAGCCATTTACACCAATTCTAAGTTAATATGGACTGGAT
GAGGTTTTATTAATAGCGAAGGAGAATTAAATCCTAAACTNACAAGGTTTT
CAACTAAAGTAAATTTTACTAAAAGCTAACAGTGTAACATGCATTATCCTA
CTACAACACACTCTCANAGGATTCTCAGACAGTTTACAAGAAATAACAA
AATCTATCTGGTAAGGATAGTAACTACAATCCCAAATACATTCTTTGGCAG
CAGTGACTCTC

FIG. 16

16/35

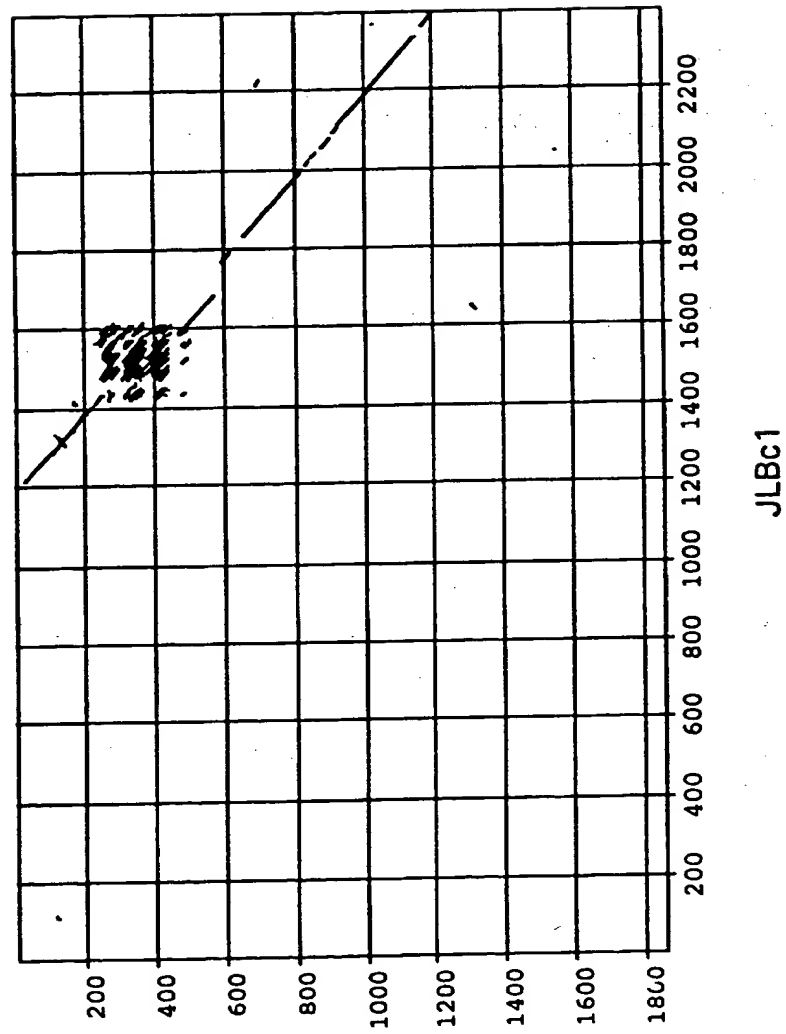
SEQ ID NO 53 (JLBc2)

TCAGGGATAGCCCCCATCTATTTGATCAGGCACTAGCCCAAGATCTAGGCC
ACTTCTGAAGTCCAGGCATTCTAGTCCTTCAGTATGTGGATGATTTACTTTT
GGCTACCAAGTTTGGAAGCCTCATGCCAGCAGGCTACTTGAGATCTCTTGAA
CTTTCTAGCTAATCAAGGGTGTATGGCATCTAAATTGAAAGTCCAGCTCTG
CCTACAACAAGTCAAATATCTAGGCCTAATCTTAGATAGAAGAACCAGGG
CCCTCAGCAAGGAATGAATAAAGCCTATGCTGGCTTATCGGCACCCCTAAGA
CATTAAAACAATTGTGGGGGTTCCCTTGGGAATCACTGGCTTTTGCCGACTAT
GGATCCCTGGATAGAGTGAGATAGCCAGGCCCCCTCTATTACTCTTATCAA
GGAGACCCAGAGGGCAAATACTTATCTAGTATTATGGGNACCAGAGGCAG
AAAAAGCCTTCCAAACCTTAAAGGAGACCCTAGTACAAGCTCCAGCTTTAA
GCCTTCCCACAGGACAAANCTTCTCTTTATATGTACAGAGAGAGCAGGAA
TAGCTCCTGGAGTCCTTACTCAGACTTTTGGACGACCCACGGCCAGTGGC
RTACCTAAGTAAGGAAATTGATGTAGTAGCAAAAGGCTGGCCTCACTGTTT
ATGGGTAGTTGCGGCTGTGGCAGTCTTACTGTCAAAGGCTATCAAAATAAT
ACAAGGAAAGGATTTCACTATCTGGACTACTCATGAGGAAAATGGCATATT
AGGTGCCAAAGGAAGTTTTTGGCTATCAGACAACCACCTGCTCAGATTCCA
GGCACTACTGATTGAGAGACCAGTGCTTTAAATATGTATGTGTGTGTGG
CCCTCAACCCTGCCACTGTTCTCCCAAGATGGAGAACCAATGAAGCATT
ACTGTCAACAAATTAGAGTCCAGAGTTATGCTGCCTGAGAGGATCTCTTAG
AAGTCCCTTAGCTAATCCTGACCTTAACCTATATGCTGATGGAAGTTCAC
TTGTGGAGAATGGGATACGAAAAGCACATTATGCCATAGTTAGTGAGGTA
ACAGTACTTGAAAGTAAGCCTATTCCCCCATGGACCAGAGCCCAGTTAGCA
GAACTAGTGGCACTTACCCAAGCCTTAGAACTAGGAAAGGGAAAAATAAT
AAATGTGTATACAGATAGCAAGTATGCTTATCTAATCCTACATGCCCATGC
TGCAGTATGGAAAGAAAGGGAGTTCCTAACCTCTGGGGGAACCCCCATTA
AATACCACAAGGCAAATCATGGAGTTATTGCATGTAGTGCAAAACCTCAA
GTAGGTGGCAGTTTTTACACTGCCTGAAGCTATGGGGAAAGGAGAGAGGAGA
ACAGCAGCATAAGTGGCTAGCAGAGGCAGCGAAAGACTAGCAGAGAGGA
GAGGTAGGGGAAAGACAGAAAGTCAAAGAAAAGAAGTCAAAGACAGACA
GAGAAAGAGACAGAGGGAGCCAGAGAGAAAGAAAAGAGAGAACGAAAGA
GACAGAATGTCAAAGAACAGAAGAGAGAGGCAGCGCCAGAAGAGTTAAG
AAAGTGAGAAAGAGAGATGGAAATAGTAAAGAAAAAACAGTGTACCCTAT
TCCTTTTAAAGCCAGGGTAAATTTTAAACGTATAATTTTATAATTGGAAGG
TCTTCTCCATAACCCTATAACATTAATAATACCACCTTGTTGTCAGTGTAAC
AAGAGCATAGCCCAAAGCACTGAGGCCACTGACAACCCATAGCCTTCCT
ATCAAAAATCCTTAACCTCTGCAGGTTTCTTAACAGGGGATCTAAATCTCAA
CTAATCACCATACAATGGTCCGACCAGACCTAGGAGCGACTCCCCTCAGG
ACAGAAGGATGGATGGTTCCTCCCAGGCCATTAAGGGAAAGAGACACAAT
GGGTATTCAGTAAGTGATAAGGGAACCTTGTAGAAGCAGTTAGGAAGATT
GCCTAATATTTGGTCTGCTCAAATGTGCCAGCTGTTTGCCTCAGCTAAAC
CTTAAATTACTTACAGAATTAGGAAGGAGCCATCTATACCAATTCTGAGTT
AATATGAGCTGAACAAGTTCTTATTAATAGCAAAGAATCATTGAAATCTCA
AACTTGCAAAGTTTTCAACAAAAGTAAAGTTTGCTGAAAGTTAGCAGTGTA
ACATGTATTATCCTAACTTCTAATCTTGTGGAAATCAGACCCTATCAGTGC
CCCTCAAAGCTGAAGTCCATCAGCATATGGCCATACAATAATACCCCTAT
TTATAGGGTTAGGAATGGCCACTGCTACAGGAATGGGAGTAACAGGTTTAT
CTACTTCATTATCCTATTACCACACACTCTTAAAGGATTTCTCAGACAGTTT
ACAAGAAATAACAAAATCTATCCTTACTCTNTARTCCCAAATAGRTTCTTT
GGCAGCAGTGACTCTC

FIG. 17

J7/35

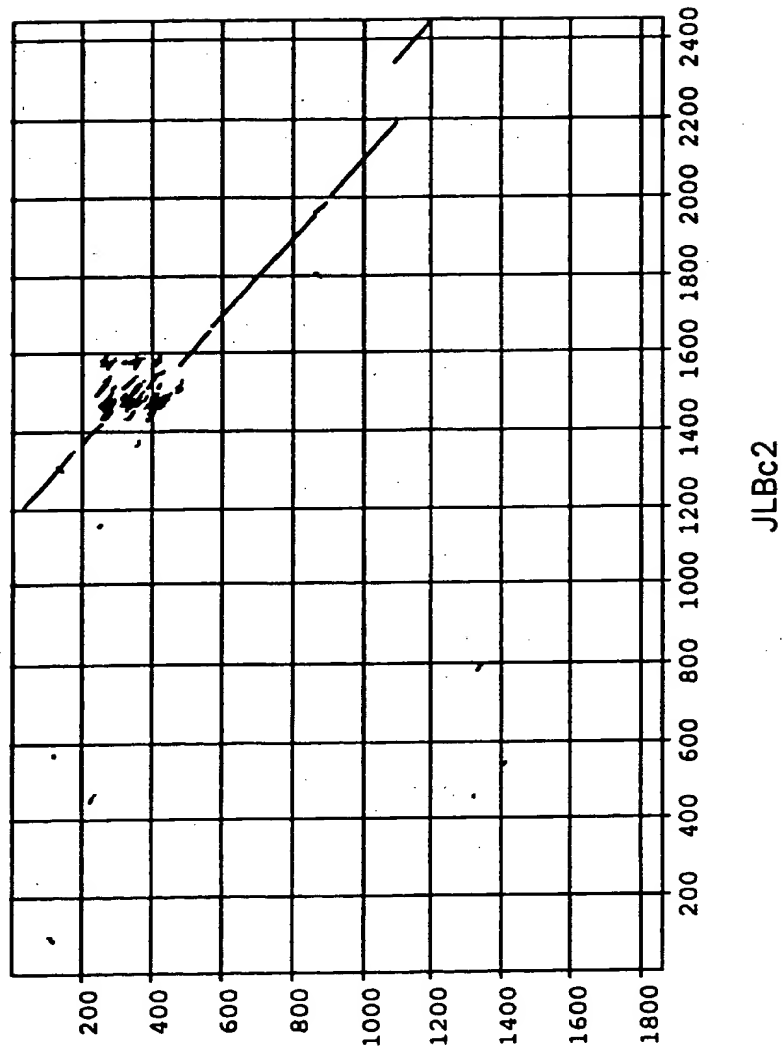
FIG. 18



FBD3

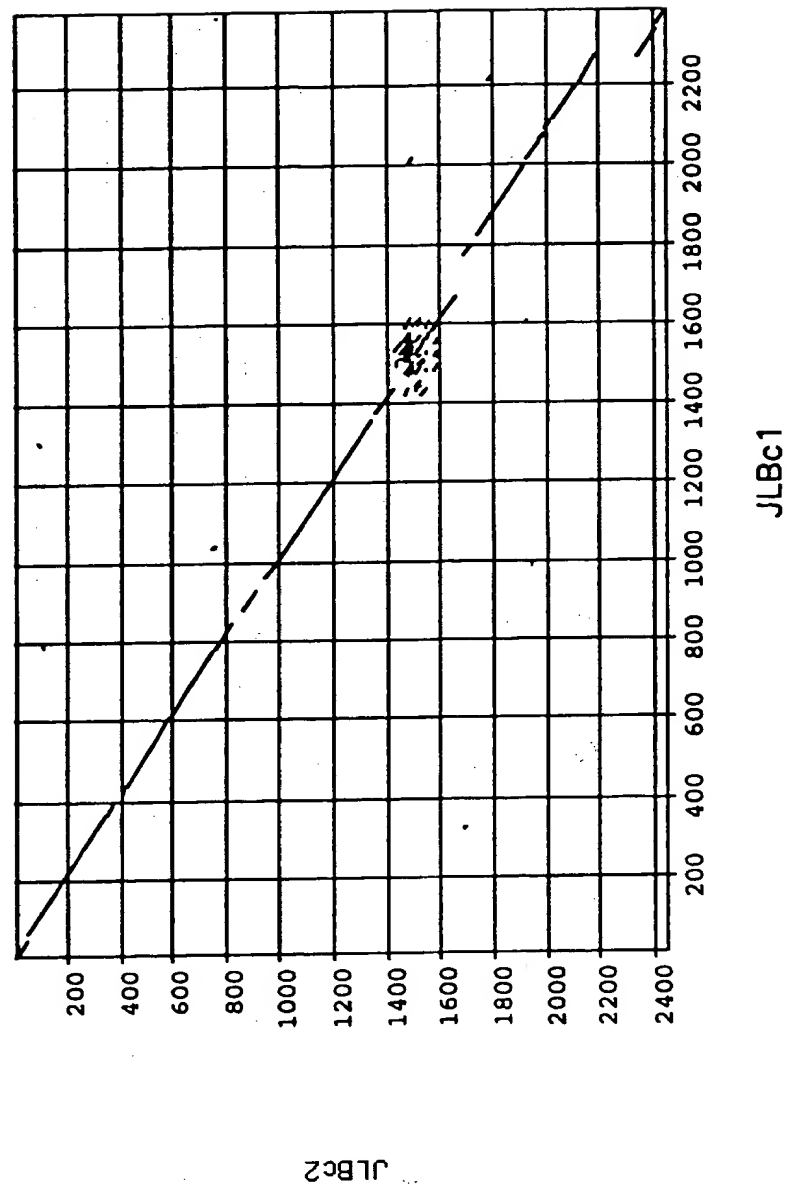
-18/35

FIG. 19



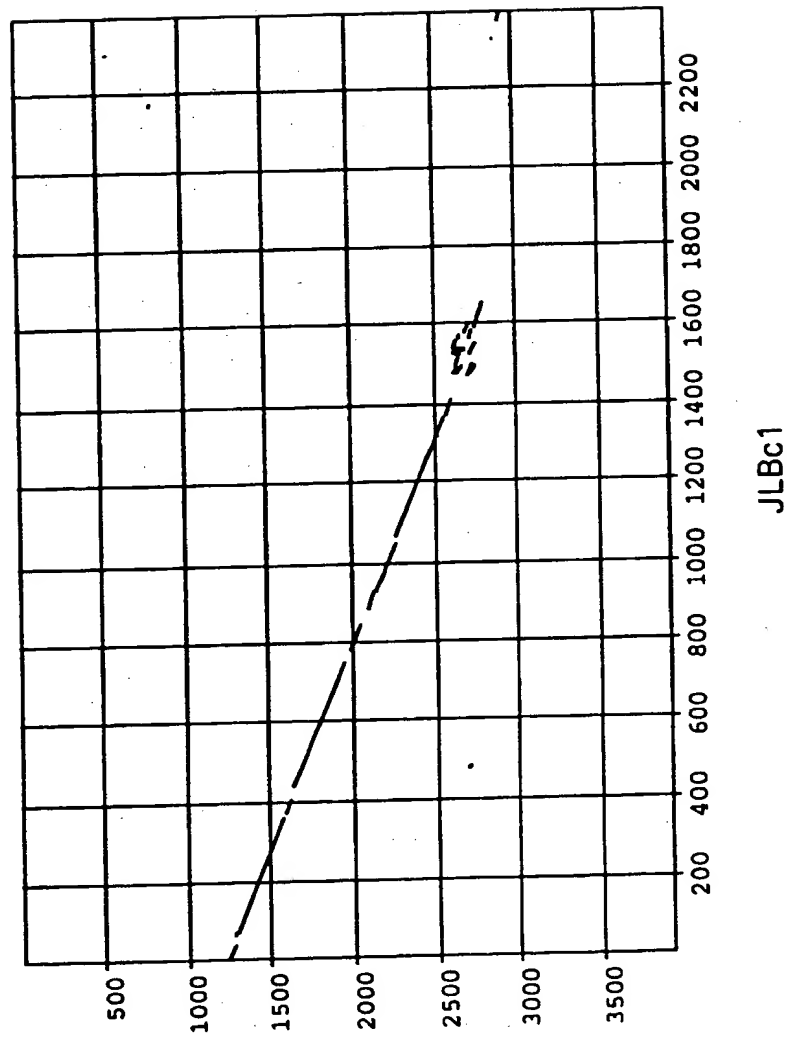
19/35

FIG. 20



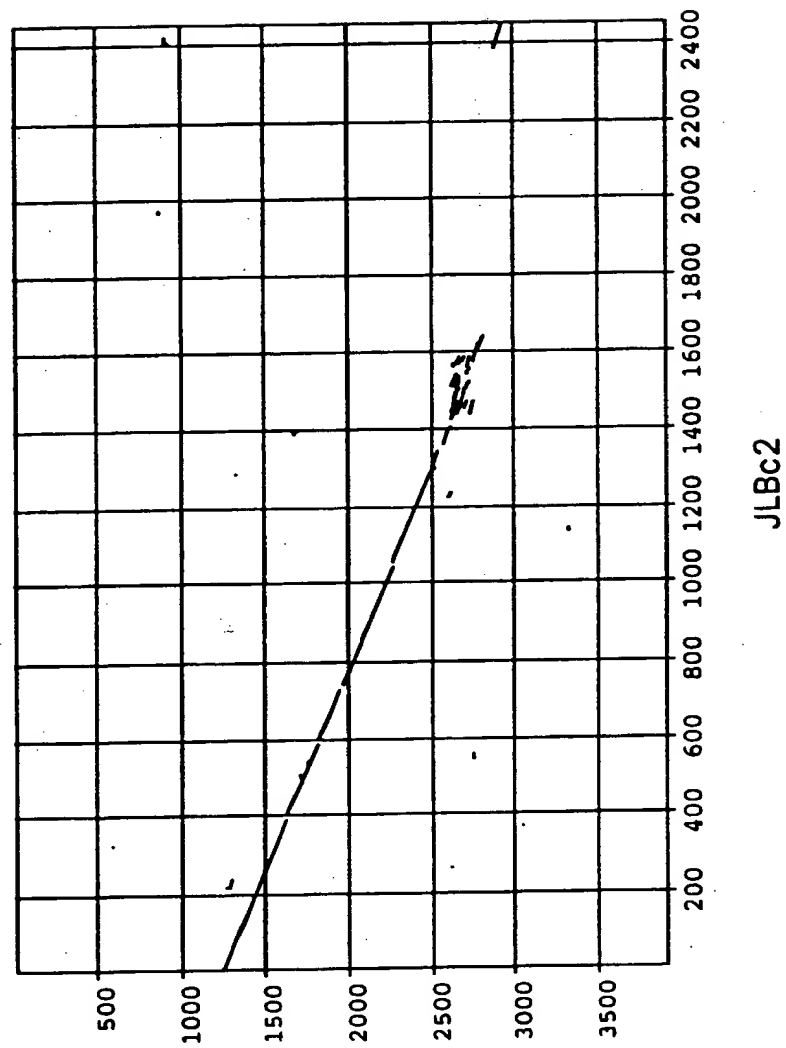
20/35

FIG. 21



24/35

FIG. 22



HSERV9

22/35

```
1 TTCCTGAGTT CTTGCACTAA CCTCAAATGA GAGAAGTGCC GCCATAACTG CAACCCAAGA
61 GTTTGGCGAT CCCTGGTATC TCAGTCAGGT CAATGACAGG ATGACAACAG AGGAAAGATA
121 ATGATTCCCC ACAGGCCAGC AGGCAGTTCC CAGTGTAGAC CCTCATTAGG ACACAGAATC
181 AGAACATGGA GATTGGTGCC GCAGACATTT GCTAACTTGC GTGCTAGAAG GACTAAGGAA
241 AACTAGGAAG ATATGAATTA TTCAATGATG TCCACTATAA CACAGGGGAA AGGAAGAAAA
301 TCCTACTGCC TTTCTGGAGA GACTAAGGGA GGCATTGAGG AAGCATACCA GGCAAGTGGA
361 CATTGGAGGC TCTGGAAAAG GGAAAAGTTG GGAAAAGTAT ATGTCTAATA GGGCTTGCTT
421 CCAGTGTGGT CTACAAGGAC ACTTTAAAAA AGATTGTCCA ATAGAAATAA GCCACCACCT
481 CGTCCATGCC CCTTATGTCA AGGGAATCAC TGGAAGGCCC ACTGCCCCAG GGGATGAAGG
541 TCCTCTGAGT CAGAAGCCAC TAACCAGATG ATCCAGCAGC AGGACTGAGG GTGCCCCGGG
601 CAAGCGCCAG CCCATGCCAT CACCCTCACA GAGCCCCAGG TATGCTTGAC CATTGAGGGT
661 CAGAAGGGTA CTGTCTCCTG GACACTGGCG GGCCTTCTCA GTCTTACTTT CCTGTCTTGG
721 ACAACTGTCC TCCAGATCTG TCACTGTCCG AGGGGTCCTA GGACAGCCAG TCACTAGATA
781 CTCTCTCCAG CCACTAAGTT GTGACTGGGG AACTTTACTC TTCCACATGC TTTTCTAATT
841 ATGCCTGAAA GCCCCACTCT CTTGTTAGGG GAGAGACATT CTAGCAAAAG CAGGGGCCAT
901 TATACATGTG AATATAGGAG AAGGAACAAC TGTTTGTTGT CCCCTGCTTG AGGAAGGAAT
961 TAATCCTGAA GTCCGGGCAA CAGAAGGACA ATATGGACAA GCAAAGAATG CCCGTCCTGT
1021 TCAAGTTAAA CTAAAGGATT CCACCTCCTT TCCCTACCAA AGGCAGTACC CCCTCAGACC
1081 CGAGACCCAA CAAGAACTCC AAAAGATTGT AAAGGACCTA AAAGCCCAAG GCCTAGTAAA
1141 ACCAAGCAAT AGCCCTTGCA AGACTCCAAT TTTAGGAGTA AGGAAACCCA ACGGAC
```

SEQ ID NO 56 (GM3)

FIG. 23

23/35

HSERY9

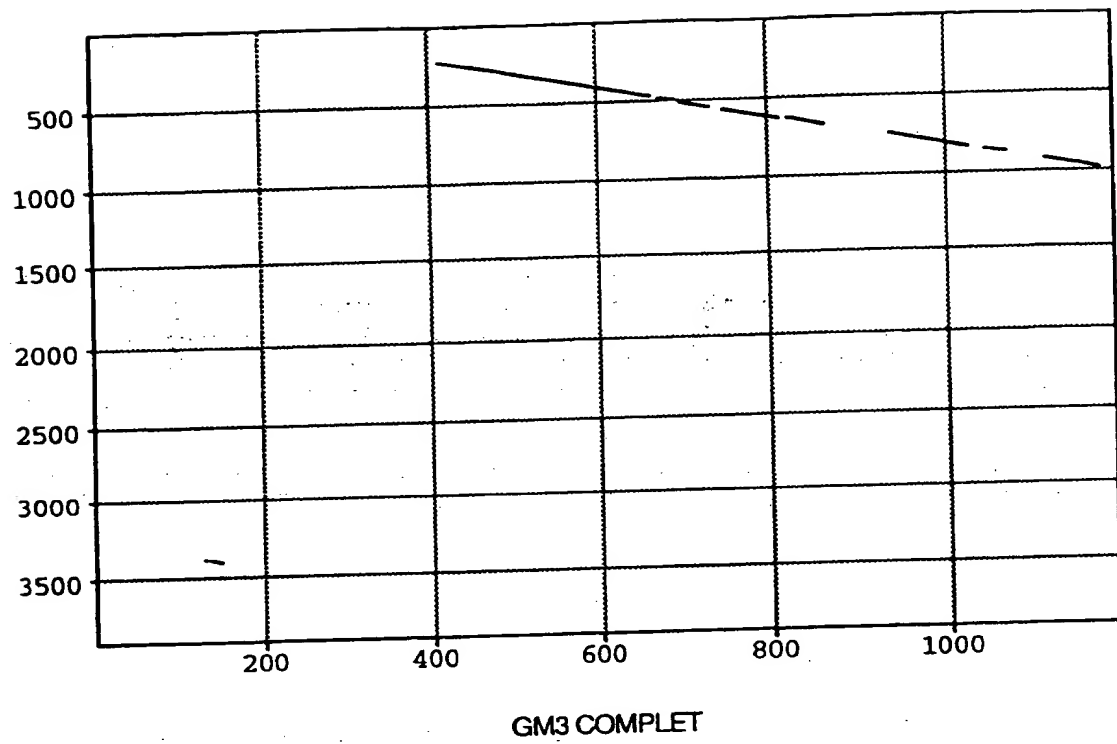
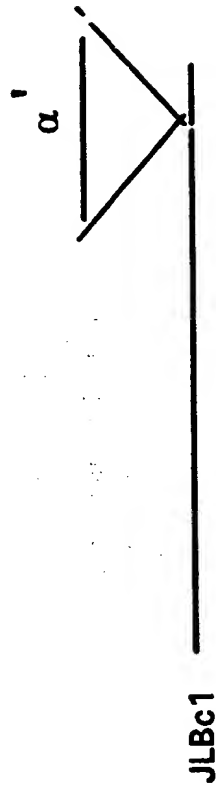
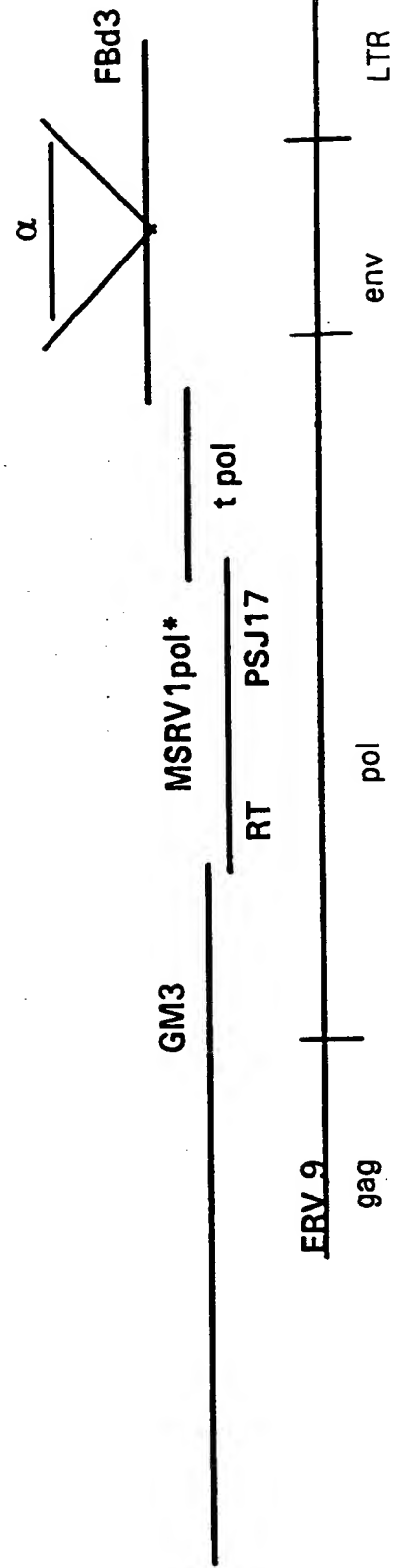


FIG. 24

FIG. 25



24/35



25/35

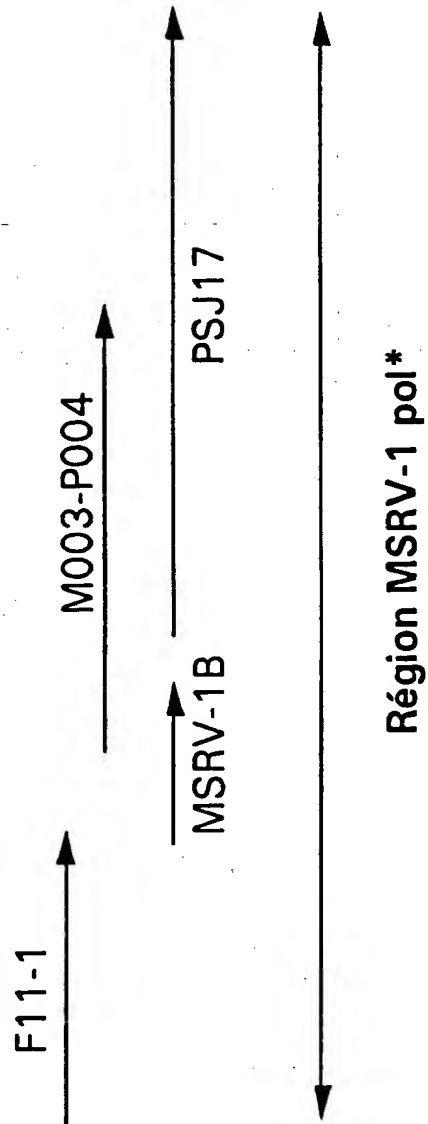


FIG. 26

26/35

FIG. 27a

SEQ ID NO 57 (POL)

ATG ATC CAG CAG CAG NEA GGG TGC CCG GGG CAA GGG CCA GGC CAT GCC ATC ACC CTC ACA GAG CCC CAG GTA TGC TTG ACC ATT GAG
 M I Q Q Q D X G C P G Q A P A H A I T L T E P Q V C L T I E 90
 GGT CAG AAG GGT NAC TGT CTC CTG GAC ACT GGC GGN GGC TTC TCA GTC TTA CTT TCC TGT TGT OCT CGA CAA CTG TCC TCC AGA TCT GTC ACT
 G Q K G X C L L D T G G A F S V L L S C P G Q L S S R S V T 180
 GTC CGA GGG GTC CTA CGA CAG CCA GTC ACT AGA TAC TTC TCC CAG CCA CTA AGT TGT GAC TGG CGA ACT TTA CTC TTC CCA CAT GCT TTT
 V R G V L G Q P V T R Y F S Q P L S C D W G T L L F P H A F 270
 CTA ATT ATG OCT GAA AGC CCC ACT CTC TTG TTG GGG AGA GAC ATT CTA GCA AAA GCA GGG GCC ATT ATA CAT GTG AAT ATA CGA GAA CGA
 L I M P E S P T L L L G R D I L A K A G A I I H V N I G E G 360
 ACA ACT GTT TGT TGT CCC CTG CTT CAG GAA GGA ATT AAT OCT GAA GTC CGG CCA ACA GGA CAA TAT GGA CAA GCA AAG AAT GCC CGT
 T T V C C P L L E E G I N P E V R A T E G Q Y G Q A K N A R 450
 OCT GTT CAA GTT AAA CTA AAG GAT TCC ACC TCC TTT CCC TAC CAA AGG CAG TAC CCC CTC AGA CCC GAG ACC CAA CAA GAA CTC CAA AAG
 P V Q V K L K D S T S F P Y Q R Q Y P L R P E T Q Q E L Q K 540
 ATT GTA AAG GAC CTA AAA GGC CTA GTA AAA CCA ACC AAT AGC OCT TCC AAG ACT CCA ATT TTA CGA GTA AGG AAA CCC AAC GGA
 I V K D L K A Q G L V K P S N S P C K T P I L G V R K P N G 630
 CAG TGG AGG TTA GTG CAA GAA CTC AGG ATT ATC AAT CAG GCT GTT GTT OCT CTA TAC CCA GCT GTA OCT AAC OCT TAT ACA GTG CTT TCC
 Q W R L V Q E L R I I N E A V V P L Y P A V P N P Y T V L S 720
 CAA ATA CCA GAG GAA GCA GAG TGG TTT ACA GTC CTG GAC CTT AAG GAT GCC TTT TTC TGC ATC OCT GTA CGT OCT GAC TCT CAA TTC TTG
 Q I P E E A E W F T V L D L K D A F F C I P V R P D S Q F L 810
 TTT GCC TTT GAA GAT CCT TTG AAC CCA ACG TCT CAA CTC ACC TGG ACT GTT TTA CCC CAA GGG TTC AGG GAT AGC CCC CAT CTA TTT GGC
 F A F E D P L N P T S Q L T W T V L P Q G F R D S P H L F G 900
 CAG CCA TTA GCC CAA GAC TTG AGT CAA TTC TCA TAC CTG GAC ACT CTT GTC CTT CAG TAC ATG GAT TTA CTT TTA GTC GCC CGT TCA
 Q A L A Q D L S Q F S Y L D T L V L Q Y M D D L L L V A R S 990
 GAA ACC TTG TGC CAT CAA GCC ACC CAA GAA CTC TTA ACT TTC CTC ACT ACC TGT GGC TAC AAG GTT TCC AAA CCA AAG GCT CGG CTC TGC
 E T L C H Q A T Q E L L T F L T T C G Y K V S K P K A R L C 1080

27/35
FIG. 27b

SEQ ID NO 57 (POL)

TCA CAG GAG ATT AGA TAC TNA GGG CTA AAA TTA TCC AAA GGC ACC AGG GCC CTC AGT GAG GAA CGT ATC CAG CCT ATA CTG CCT TAT OCT 1170
 S Q E I R Y X G L K L S K G T R A L S E E R I Q P I L A Y P
 CAT CCC AAA ACC CTA AAG CAA CTA AGG TTC CTT GGC ATA ACA GGT TTC TGC CGA AAA CAG ATT CCC AGG TAC ASC CCA ATA GCC AGA 1260
 H P K T L K Q L R G F L G I T G F C R K Q I P R Y X P I A R
 CCA TTA TAT ACA CTA ATT ANG GAA ACT CAG AAA GCC AAT ACC TAT TTA GTA AGA TGG ACA CCT ACA GAA GTG CCT TTC CAG GCC CTA AAG 1350
 P L Y T L I X E T Q K A N T Y L V R W T P T E V A F Q A L K
 AAG GCC CTA ACC CAA GCC CCA GTG TTC ACC TTG CCA ACA GGG CAA GAT TTT TCT TTA TAT GGC ACA GAA AAA ACA GGA ATA GCT CTA GGA 1440
 K A L T Q A P V F S L P T G Q D F S L Y A T E K T G I A L G
 GTC CTT ACG CAG GTC TCA GGG ATG AGC TTG CAA CCC GTG GTA TAC CTG AGT AAG GAA ATT GAT GTA GTG GCA AAG GGT TGG CCT CAT NGT 1530
 V L T Q V S G M S L Q P V Y L S K E I D V V A K G W P H X
 TTA TGG GTA ATG GAG GCA GTA GCA GTC TNA GTA TCT GAA GCA GGT AAA ATA ATA CAG CGA AGA GAT CTT NCT GTG TGG ACA TCT CAT GAT 1620
 L W V M X A V A V X V S E A V K I I Q G R D L X V W T S H D
 GTG AAC GGC ATA CTC ACT GCT AAA GCA GAC TTG TGG TCA GAC AAC CNT TTA CTT AAN TAT CAG GCT CTA TTA CTT GAA GAG CCA GTG 1710
 V N G I L T A K G D L W L S D N H L L X Y Q A L L L E E P V
 CTG NEA CTG GGC ACT TGT CCA ACT CTT AAA CCC AAA CTT ATG CTG CCC AGA AGG ATC TTT NTA GAG GTC CCC TTA GCC AAC CCT GAC CTC 1800
 L X L R T C A T L K P K L M L P R R I F X E V P L A N P D L
 AAC TAT ATA TAT ACT GAT GCA AGT TCG TTT GTA GAA AAG GCA TTA CAA AGG GAA GGA TAT NCC ATA GGT GTT AGT GAT AAA GCA GTA CTT 1890
 N Y I Y T D G S S F V E K G L Q R X G Y X I G V S D K A V L
 GAA AGT AAG CCT CTT CCC CAG GCA CCA GCG CCC TTA GCA GAA CTA GTG GCA CTG ACC CCG CGA GGC TTA GAA CTT TGG AAA GGG 1980
 E S K P L P Q G P A P P L A E L V A L T P R A L E L W K G
 AGG AGG ATA AAT GTG TAT ACA GAT AGC AAG TAT GCT TAT CTA ATC CGA AAT GCC CAT GTT GTT TAT CTA ATC CGA AAT GCC CAT GTT GCA 2070
 R I N V Y T D S K Y A Y L I R N A H V V Y L I R N A H V A
 ATA TGG AAA GAA AGG GAG TTC CTA ACC TCT GCG GCA ACC CCC ATT AAA TAC CAC AAG TTA ATC ATG GAG TTA TTG CAC ACA GTG CAA AAA 2160
 I W K E R E F L T S G G T P I K Y H K L I M E L L H T V Q K

28/35

SEQ ID NO 57 (POL)

FIG. 27c

CTC AAG GAG GTG GAA GTC TTA CAC TTC CAA ACC CAT CAG AAA AGG GAA AGG GGA GGA GAG CAG CAT AAG TGG CTA CAG AGG CAA GGA AAG 2250
L K E V E V L H C Q S H Q K R E R G E Q H K W L Q R Q G K

ACT AGC ACA AAG GAA ACA GAG AAA GAG ACA GAG AGT CAG ACA GAG GAA GAG ACA GAG CAC AAA GAG GGA GTC ACA GAG AGA GAG 2340
T S R K E R E K E T E S Q R E R E E T E H K E G V R E R E

ACA CAG ACA GTC ACA GAG AAG GAA ACA GAG ACA GGA GGA GAC AAA GAA TGA 2391
R Q R V R E K E R E R G R D K E .

29/35

FIG. 28

GATGCCTTTTTCTGCATCCCTGTACGTCCTGACTCTCAATTCTTGTTTGCCTTTGAAG
ATCCTTTGAACCCAACGTCTCAACTCACCTGGACTGTTTTACCCCAAGGGTTCAGGGA
TAGCCCCATCTATTTGGCCAGGCATTAGCCCAAGATGCCTTTTGCATCCCTGTACGTG
ACTCTCAATTCTTGTTTGCCTTTGCCTTTGAAGATGCTTTGAACCCAACGTCTCAACT
CACCTGGACTGTTTTACGCCAAGGGTTCAGGGATAGCCCCCATCTATTTGGC
CAGGCATTAGCCCAA

SEQ ID NO 40

Asp-Ala-Phe-Phe-Cys-Ile-Pro-Val-Arg-Pro-Asp-Ser-Gln-Phe-
Leu-Phe-Ala-Phe-Glu-Asp-Pro-Leu-Asn-Pro-Thr-Ser-Gln-Leu-
Thr-Trp-Thr-Val-Leu-Pro-Gln-Gly-Phe-Arg-Asp-Ser-Pro-His-
Leu-Phe-Gly-Gln-Ala-Leu-Ala-Gln

SEQ ID NO 39 (POL2B)

30/35

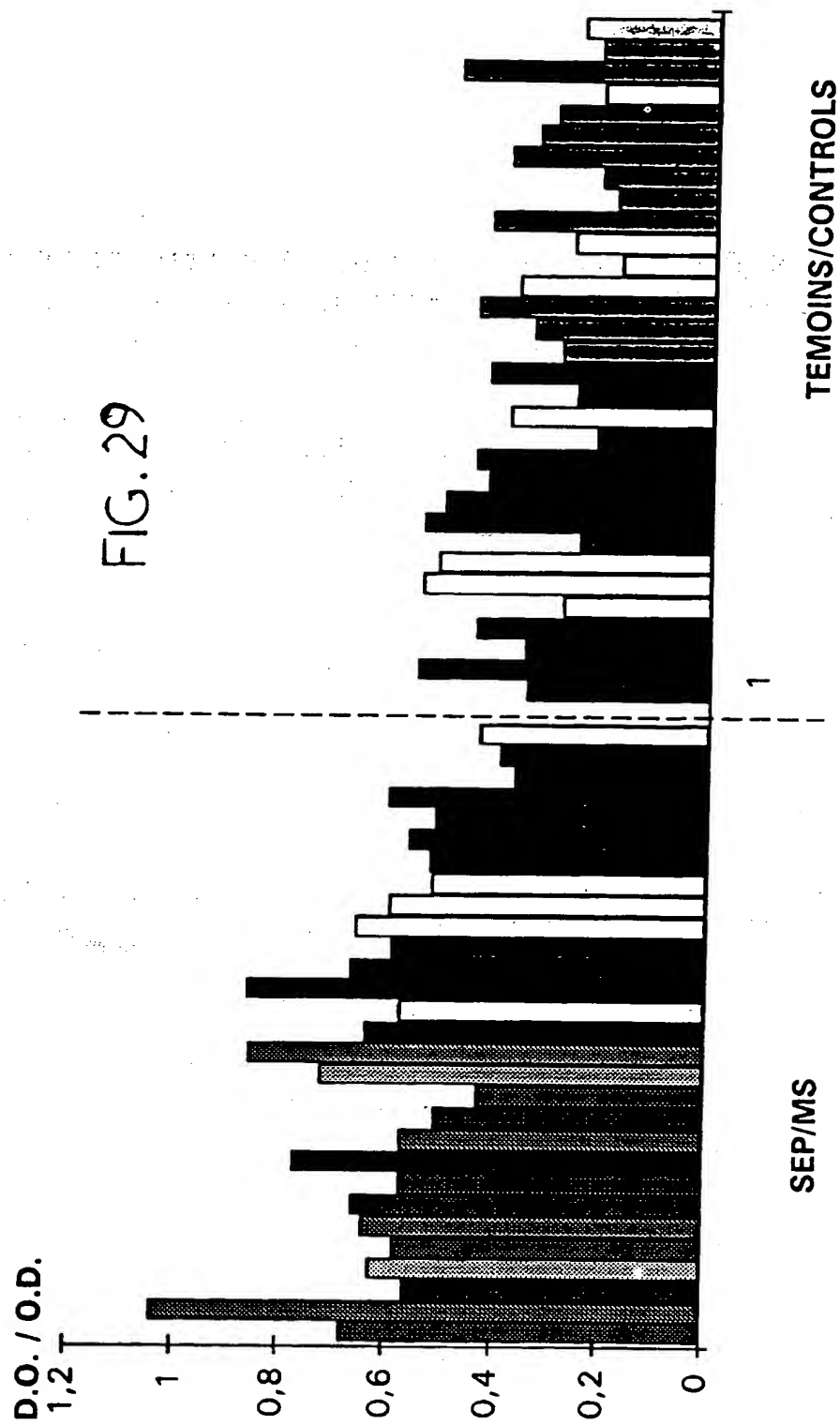


FIG. 30

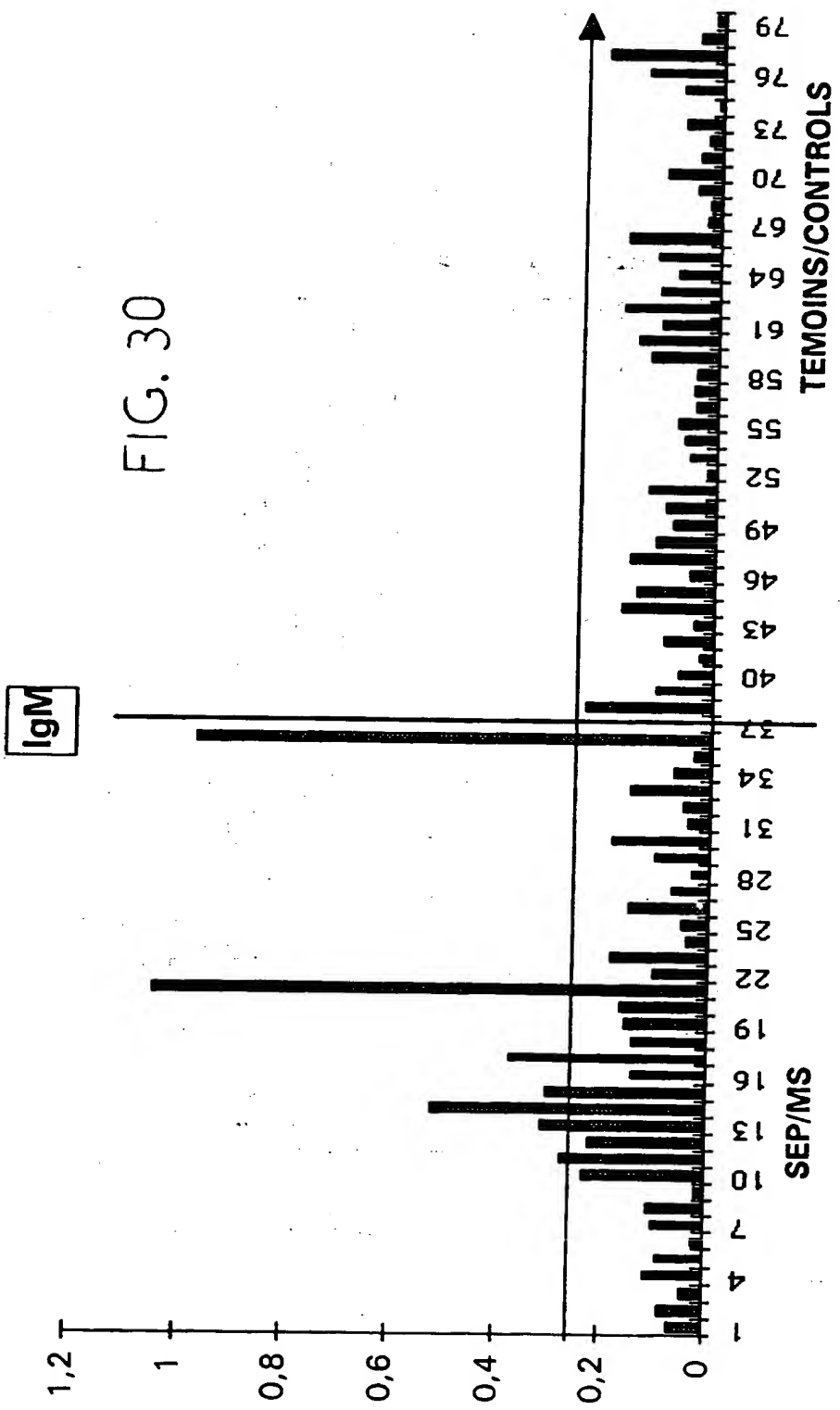


FIG. 31

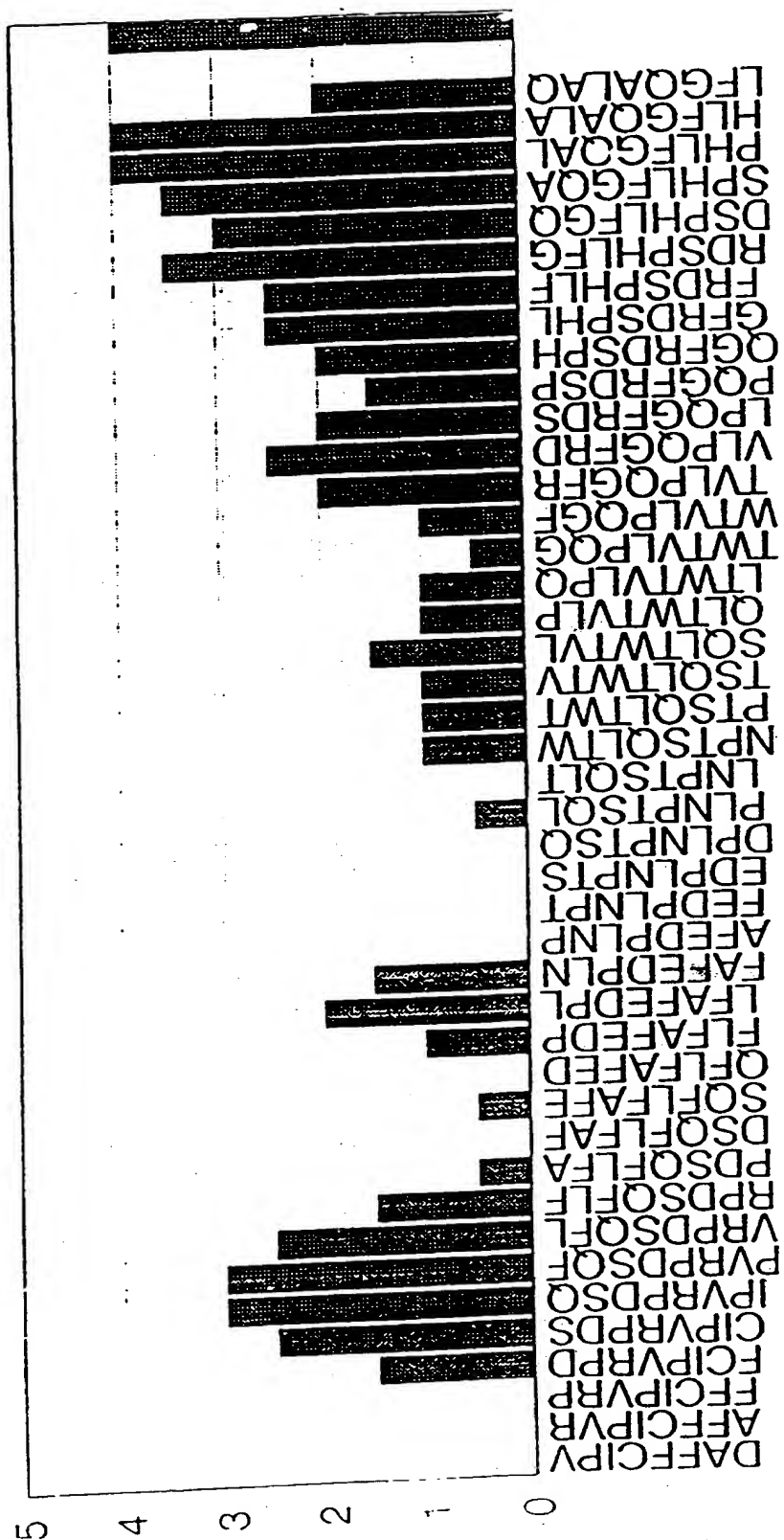
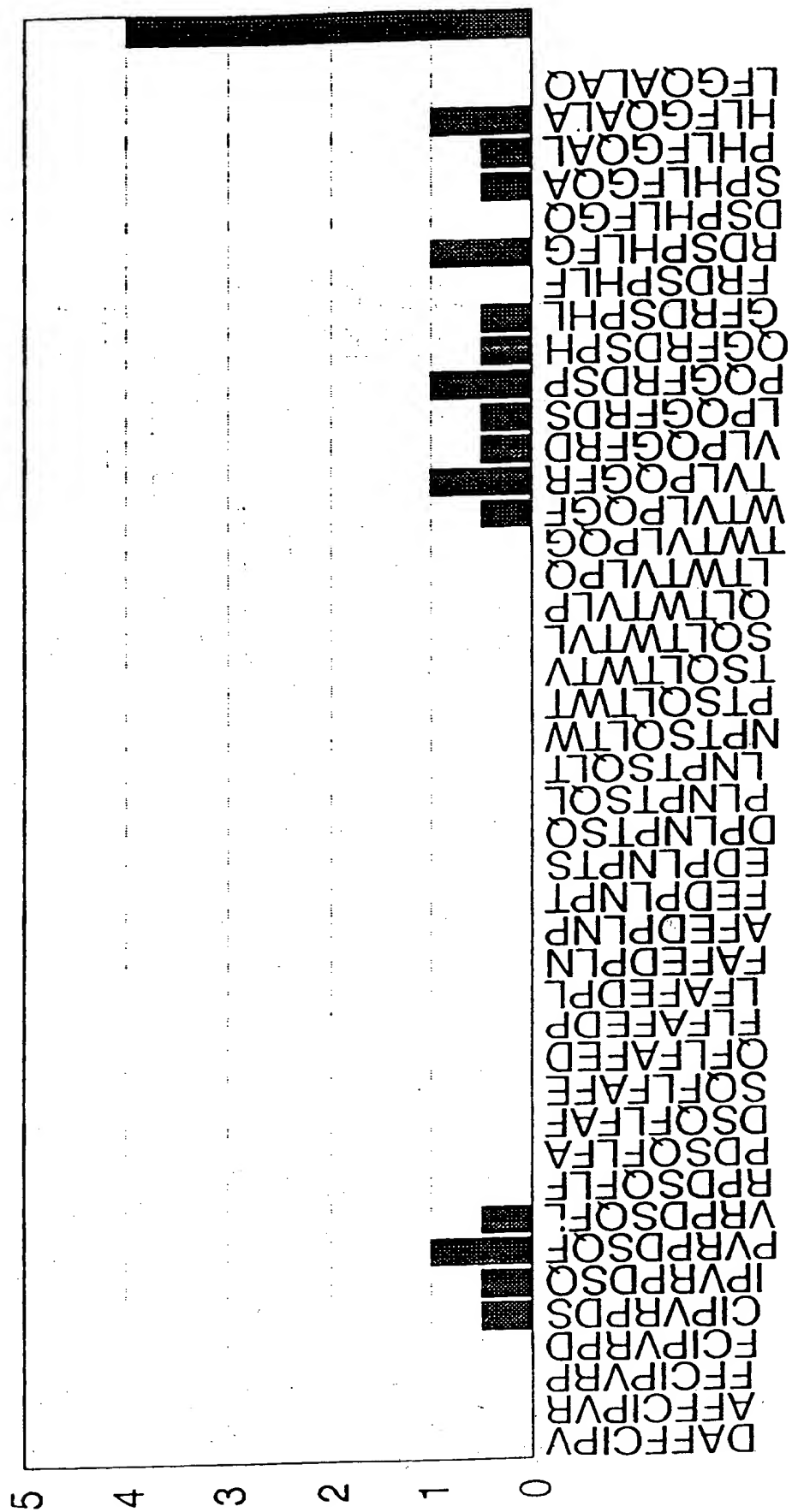
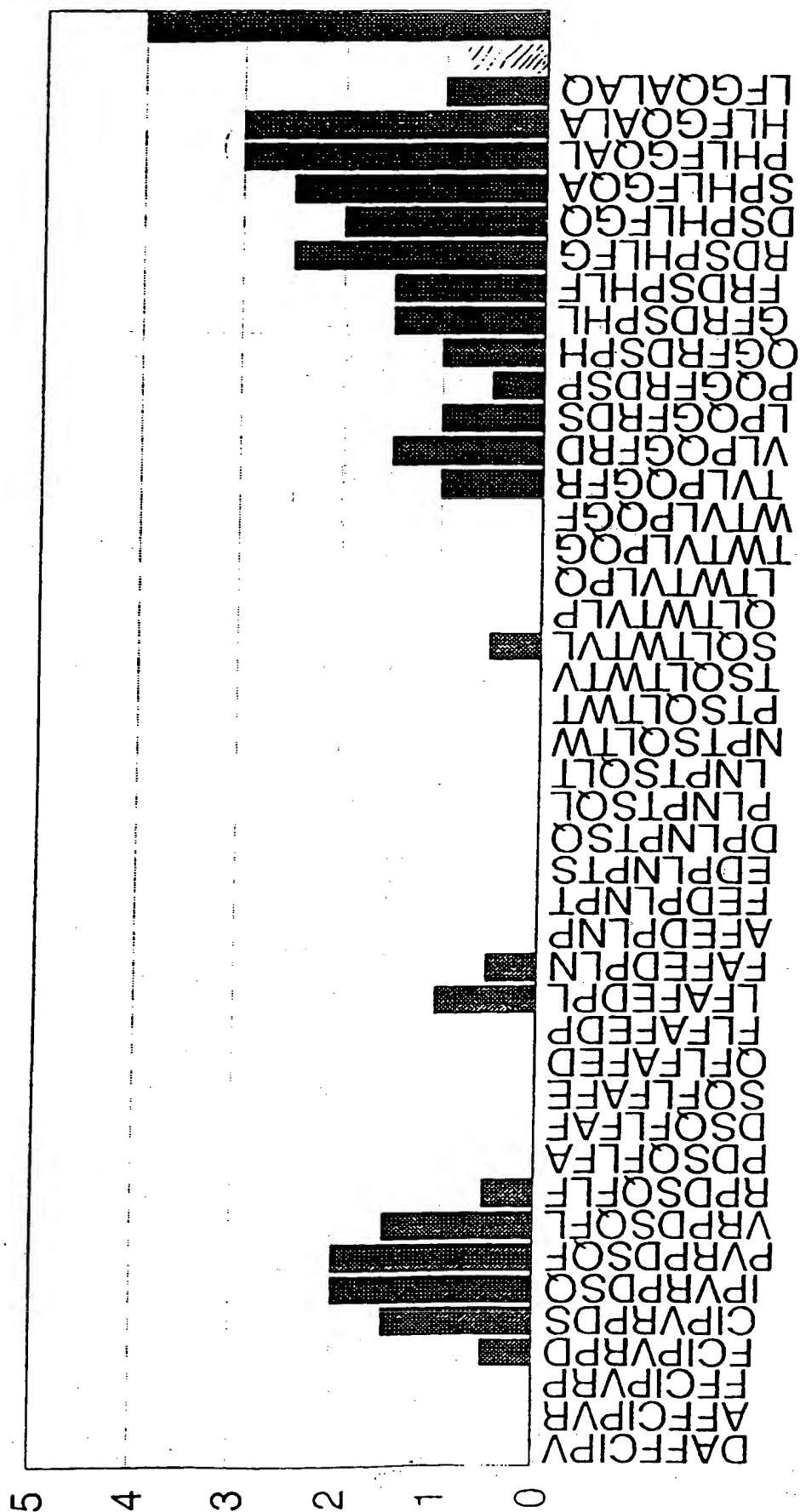


FIG. 32



34/35

FIG. 33



35/35

FIG. 34

Cys-Ile-Pro-Val-Arg-Pro-Asp-Ser-Gln-Phe-Leu SEQ ID NO 41

Val-Leu-Pro-Gln-Gly-Phe-Arg-Asp-Ser-Pro-His-Leu-Phe-Gly-
Gln-Ala-Leu-Ala SEQ ID NO 42

Leu-Phe-Ala-Phe-Glu-Asp-Pro-Leu SEQ ID NO 43
Phe-Ala-Phe-Glu-Asp-Pro-Leu-Asn SEQ ID NO 44

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		Revendications concernées de la demande examinée
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	
A	WO-A-94 28138 (UNIVERSITY COLLEGE LONDON) 8 Décembre 1994 * page 1, ligne 25 - page 3, ligne 5 *	1-25
A	RESEARCH IN VIROLOGY, vol. 143, no. 5, 1992, pages 337-350, XP000569296 H. PERRON ET AL.: "In vitro transmission and antigenicity of a retrovirus isolated from a multiple sclerosis patient " * page 338, colonne de gauche, alinéa 1 - alinéa 3 * * page 342, colonne de droite, alinéa 2 - page 345, colonne de droite, alinéa 1 * * page 346, colonne de droite, alinéa 2 - page 347, colonne de gauche, alinéa 1 * * page 348, colonne de gauche, alinéa 2 *	13-18
A	LANCET THE, vol. 337, 6 Avril 1991, LONDON GB, pages 862-863, XP002001596 H. PERRON ET AL.: "Isolation of retrovirus from patients with multiple sclerosis" * page 862, colonne de gauche, alinéa 2 * * page 862, colonne de droite, alinéa 2 *	1-8, 12-19, 21-25
		DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6)
		C07K C12N C12Q G01N A61K
Date d'achèvement de la recherche		Examinateur
25 Avril 1996		Montero Lopez, B
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES		
X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : pertinent à l'encontre d'au moins une revendication ou arrière-plan technologique général O : divulgation non-écrite P : document intercalaire T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet bénéficiant d'une date antérieure à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date de dépôt ou qu'à une date postérieure. D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant		